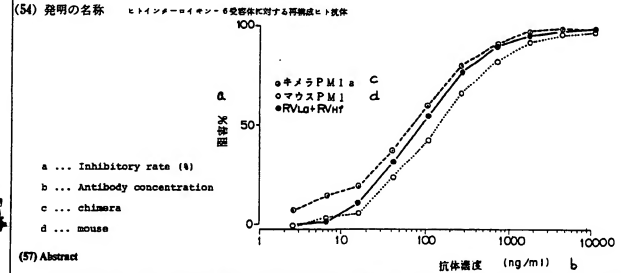
434



## 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 5 (11) 国際公開番号 WO 92/19759 C12P 21/08, C07K 15/28 A1 C12N 15/13 // C12P 21/00 (C12P 21/08, C12R 1:91) (43) 国際公開日 1992年11月12日(12 11 1992) (21) 国際出版番号 POT/JP92/00544 サルダナ, ホセ ウイリアム (22) 国股出版日 1992年4月24日(24.04.92) (SALDANHA, José William) [GB/GB] ミドルセックス イーエヌ1 1ティーイー, エンフィールド, リンカーン (30) 優先権データ p=122 Middlesex, (GB) **特里平3/95476** 1991年4月25日(25.04.91) JΡ (74) 代理人 件数平4/32084 1992年2月19日(19.02.92) JP 弁理士 青木 朗,外(AOKI, Akira et al.) 〒105 東京都港区虎ノ門―丁目8番10号 静光虎ノ門ビル (71)出版人(米国を徐くナペての指定国について) 育和特許法律事務所 Tokyo, (JP) 中外部要株式会社 (CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA)(JP/JP) (81) 指定国 〒115 東京都北区停間5丁目5番1号 Tokyo, (JP) AT(欧州特許), AU, BB, BE(欧州特許), BF(OAPI特許), (72) 発明者; および BG, BJ(OAPI特許), BR, CA, OF(OAPI特許)。 (75) 発明者/出願人(米国Kついてのみ) CG(OAPI特許), CH(欧州特許), CI(OAPI特許). 土屋政命(TSUCHIYA, Masayuki)[JP/JP] CM(OAPI特許), CS, DE(欧州特許), DK(欧州特許), 佐藤 功(SATO, Koh)[JP/JP] ES(欧州特許), FI, FB(欧州特許), GA(OAPI特許), 〒412 静岡県御殿橋市駒門1-135 GB(欧州特許), GN(OAPI特許), GR(欧州特許), HU, 中外製業株式会社内 Shizuoka, (JP) IT(欧州特許), JP, KR, LK, LU(欧州特許), MO(欧州特許), ベンディッグ, メアリー マーガレット MG, ML(OAPI特許), MN, MR(OAPI特許), MW, (BENDIG, Mary Margaret)[GB/GB] NL(欧州特許), NO, PL, RO, RU, SD, SE(欧州特許), \* ロンドン エヌダブリュ6 1ティーエックス, ウエスト ハンブステッド, SN(OAPI特許), TD(OAPI特許), TG(OAPI特許), US. ソレント ロード64 London, (GB) ジョーンズ, スティーブン タレン 抵付公園奪題 国系图を報告 (JONES, Steven Tarran) [GB/GB] ハートフォードシャイヤー ダブリューディー7 8エイテエー, ラッドレット、ザ クローズ10 Hertfordshire, (GB)

#### (54) Title: RECONSTITUTED HUMAN ANTIBODY AGAINST HUMAN INTERLEUKIN 6 RECEPTOR



A reconstituted human antibody against a human interleukin 6 receptor (IL-6R), which is composed of: (A) an L chain composed of (1) the C region of a human L chain and (2) the V region of an L chain comprising the framework region (FR) of a human L chain and the complementarity-determining region (CDR) of the L chain f a mouse monocional antibody against a human IL-6R, and (B) an H chain composed of (1) the C region of a human H chain and (2) the V region of an H chain comprising the FR of a human H chain and the CDR of the H chain of a mouse monoclonal antibody against a human IL-6R. Since most of the reconstituted human antibody originates in human antibodies and the CDR is lowly antigenic, this antibody is lowly antigenic against human and hence prospective as a therapeutic agent.

- (A) (1)ヒトL級C領域、及び、(2)ヒトL級フレーAワーク領域(FR)、及びヒトIL-6受容体(IL-6R)に対するマウスモノタローナル抗体のL銀福補性決定領域(CDR)を含んでなるL級V領域、を含んで成るL銀;並びに、
- (B) (I)ヒト日銀C領域、及び、(2)ヒト日銀FB、及びヒトIL-6 Bに対するマウスモノクローナル抗体の日銀 CDRを含んで成る日銀で数は、を含んで成る日銀。

を含んで成るヒトIL-6Rに対する再構成されたヒト抗体。

この再構成ヒト抗体の大部分がヒト抗体に由来し、そして CDR は抗原性が低いから、本発明の再構成ヒト抗体は、ヒトに対する抗 原性が低く、それ故に療法用として期待される。

### 情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出版のハンフレット第1頁にPCT加盟国を制定するために使用されるコード

AT オーストリア AU オーストリア BB ペルトラス BB ペルキー・ア BF マルキナリア BR マルトン BR マルトン BR マカナン CA カナタブマー CF 中央プロー CG スコイト・シート CM カイルコート CM カイルコート DE ドインツート ES スペイン

1

#### 明 細

ヒトインターロイキンー6受容体に対する再構成ヒト抗体

### 技術分野

本発明は、ヒトインターロイキンー6受容体(ILー6R)に対するマウスモノクローナル抗体の可変領域(V領域)、ヒトILー6Rに対するヒト/マウスキメラ抗体、ヒトライト鎖(L額)V領域及びヒトヘビー鎖(H鎖)V領域の相補性決定領域(CDR)がヒトILー6Rに対するマウスモノクローナル抗体のCDRにより置き換えられている再構成(reshaped)ヒト抗体に関する。本発明はさらに、上記の抗体又はその部分をコードするDNAを提供する。本発明はさらに、ヒトILー6Rに対するキメラ抗体の製造方法、及びヒトILー6Rに対する再構成ヒト抗体の製造方法を提供する。

#### 背景技術

インターロイキンー6 (IL-6) は一連の細胞により生産される多機能サイトカインである。このものは免疫応答、急性期反応及び造血を調節し、そして宿主防御機構において中心的役割を演ずる。このものは広範な組織に作用して、標的細胞の性質に応じて成長誘導効果、成長阻害効果及び分化

誘導効果を発揮する。IL-6に対する特異的レセプター(IL-6R)は、IL-6の多機能性に従ってリンパ系細胞及び非リンパ系細胞上で発現される。IL-6遺伝子の異常発現が種々の疾患、特に自己免疫疾患、メサンジウム細胞増殖性系球体腎炎、及び形質細胞腫/骨髄腫の発病に関与することが示唆されている(Hiranoら、Immunol.Today, 11, 443-449, 1990の総説を参照のこと)。ヒト骨髄腫細胞はIL-6を生産しそしてIL-6Rを発現することが観察される。実験において、IL-6に対する抗体が骨髄腫細胞の試験管内での増殖を阻害し、そしてそれ故にヒト骨髄腫の発癌においてオートクリン調節ループが機能していることが示された(Kawanoら、Nature, 332,83,1988)。

IL-6 R は種々の動物細胞の表面に存在し、そしてIL-6 に特異的に結合し、そして細胞表面上のIL-6 R分子の数が報告されている(Tagaら、J. Exp. Med. 196, 967, 1987)。さらに、ヒトIL-6 Rをコードする c D N A がクローン化され、そして I L-6 Rの一次構造が報告されている(Yamasakiら、Science, 241, 825, 1988)。

マウスのモノクローナル抗体はヒトにおいて高度に免疫原性(「抗原性」という場合もある)があり、そしてこの理由のため、ヒトにおけるそれらの療法的価値は制限される。ヒトにおけるマウス抗体の半減期は比較的短い。さらに、ヒト抗マウス抗体は、予定された効果を妨害するのみならず、患

者における不都合なアレルギー応答の危険をもたらす免疫応 答を惹起することなくして類回投与することはできない。

マウス抗体をヒト型化するための第二の方法は一層複雑であるが、しかしマウス抗体の潜在的な免疫原性をさらに大幅に低下させるものである。この方法においては、マウス抗体の可変領域からの相補性決定領域(complementarity determining region; CDR)をヒト可変領域に移植して「再構成」(reshaped)ヒト可変領域を作製する。次に、これらの再構成ヒト可変領域をヒト定常領域に連結する。最終的に再構成されたヒト型

抗体のヒト以外の蛋白質配列に由来する部分はCDRと極く一部のフレームワーク(FR)のみである。CDRは超可変蛋白質配列により構成されている。これらは種特異的配列を示さない。これらの理由のため、マウスCDRを担持する再構成ヒト抗体はもはやヒトCDRを含有する天然ヒト抗体より強い免疫原性を有しないはずである。

前記のごとく、再構成ヒト抗体は療法目的のために有用であると予想されるが、ヒトIL-6Rに対する再構成ヒト抗体の製造方法であって任意の特定の抗体に普遍的に適用し得る方法は存在しない。従って、特定の抗原に対する十分に活性な再構成ヒト抗体を作製するためには種々の工夫が必要である。ヒトIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体、すなわちPM1およびMT18は作製されており(特願平2-189420)、そして本発明者らはヒトIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体AUK12-20、AUK64-7及びAUK146-15を調製しているが、本発明者らはヒトIL-6Rに対する再構成ヒト抗体の作製を示唆する文献を知らない。

さらに、ヒト骨髄腫細胞株が移植されたヌードマウスに、ヒトILー6Rに対するマウスモノクローナル抗体が注射された時腫瘍の増殖が顕著に阻害されることを、本発明者らは見出した。このことは、骨髄腫の治療のための療法剤として抗ヒトILー6R抗体が有用であることを示唆している。従って本発明はヒトILー6Rに対する、免疫原性の低い抗体を提供しようとするものである。

## 発明の開示

従って、本発明はヒトIL-6Rに対する再構成ヒト抗体を提供する。本発明はまた、該再構成ヒト抗体の作製の過程で有用なヒト/マウスキメラ抗体を提供する。本発明はさらに、再構成ヒト抗体の部分、並びに再構成ヒト抗体及びその部分並びにキメラ抗体の製造のための発現系を提供する。

さらに具体的には、本発明は、ヒトIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体のL額V領域;並びにヒトIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体のH額V領域を提供する。

本発明はさらに、

- (1) ヒトL鎖C領域、及びヒトIL-6 Rに対するマウスモノクローナル抗体のL鎖V領域を含んで成るL鎖;並びに
- (2) ヒトH鎖C領域、及びヒトIL-6 Rに対するマウスモノクローナル抗体のH鎖V領域を含んで成るH鎖; を含んで成る、ヒトIL-6 Rに対するキメラ抗体を提供する。

本発明はさらに、ヒトIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体のL鎖V領域のCDR;並びにヒトIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体のH鎖V領域のCDRを提供する。

本発明はさらに、

(1)ヒトL鎖V領域のフレームワーク領域(FR)、及び

(2) ヒトIL-6 Rに対するマウスモノクローナル抗体 のL鎖 V 領域の C D R、

を含んで成る、ヒトIL-6Rに対する抗体の再構成ヒトL 鎖V領域;並びに

- (1) ヒトH鎖V領域のFR、及び
- (2)ヒトIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体のH鎖V領域のCDR、

を含んで成る、ヒトIL-6Rに対する抗体の再構成ヒトH 額V領域を提供する。

本発明はさらに、

- (1)ヒトレ額C領域、並びに
- (2)ヒトFR、及びヒトIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体のCDRを含んで成るL額V領域、を含んで成る、ヒトIL-6Rに対する抗体の再構成ヒトL額:並びに
  - (1)ヒトH鎖C領域、並びに
- (2)ヒトFR、及びヒトIL-6Rに対するマウスモノ クローナル抗体のCDRを含んで成るH鎖V領域、

を含んで成る、ヒトIL-6 Rに対する抗体の再構成ヒト H鎖を提供する。

本発明はさらにまた、

- (A) (1) ヒトレ鎖 C 領域、並びに
- (2) ヒトレ鎖FR、及びヒトIL-6Rに対するマウス モノクローナル抗体のL鎖CDRを含んで成るL鎖;並びに
  - (B) (1) ヒトH額C領域、並びに

7

(2)ヒトH饃FR、及びヒトIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体のH饃CDRを含んで成るH鎖; を含んで成る、ヒトIL-6Rに対する再構成ヒト抗体を提供する。

本発明はまた、前記種々の抗体構成ポリペプチド、又はその部分をコードするDNAに関する。

本発明はまた、上記DNAを含んで成るベクター、例えば発現ベクターに関する。

本発明はさらに、上記ベクターにより形質転換された宿主 を提供する。

本発明はさらにまた、ヒトIL-6Rに対するキメラ抗体の製造方法、及びヒトIL-6Rに対する再構成ヒト抗体の製造方法を提供する。

## 図面の簡単な説明

図1は、本発明の抗体ペプチドの発現のために有用な、ヒトサイトメガロウイルス(HCMV)プロモーター/エンハンサー系を含んで成る発現ベクターを示す。

図2は、ヒトILー6Rに結合する本発明のキメラ抗体AUK12-20の能力の確認のためのELISAの結果を示すグラフである。

図3は、ヒトIL-6RへのヒトIL-6の結合を阻害する本発明のキメラ抗体AUK12-20の能力の確認のためのELISAの結果を示すグラフである。

図4は、ヒトIL-6Rへの本発明のキメラ抗体PM1a.

及びPM1bの結合についてのBLISAの結果を示すグラフである。

図5は、ヒトIL-6RへのヒトIL-6の結合を阻害する本発明のキメラ抗体PM1a及びPM1bの能力を試験するELISAの結果を示すグラフである。

図6は、再構成ヒトPM-1抗体H鎖V領域の第一バージョン(バージョン「a」)の作製のダイアグラムである。

図7は、再構成ヒトPM-1抗体L額V領域の第一バージョン(バージョン「a」)の作製のダイアグラムである。

図 8 は、H 額の発現のために有用な、ヒト・エロンゲーション・ファクター  $1\alpha$  (H E F  $-1\alpha$ ) プロモーター/エンハンサーを含んで成る発現プラスミドH E F -12h-gr1 の作製の過程を示す。

図9は、L額の発現のために有用な、HBF-1αプロモーター/エンハンサー系を含んで成る発現プラスミドHBF-12k-gkの作製の過程を示す。

図10は、H鎖の発現のために有用な、増幅のための欠陥 SV40プロモーター/エンハンサー配列に連結されたジヒ ドロフォレートレダクターゼ(dhfr)及びHCMVプロ モーター/エンハンサーを含んで成る発現プラスミドDHF R-PMh-gr1の作製の過程を示す。

図11は、H額の発現のために有用な、増幅のための欠陥 SV40-プロモーター/エンハンサー配列に連結された d hfr遺伝子及びBF1 αプロモーター/エンハンサーを含 んで成る発現プラスミドDHFR-ΔE-RVh-PM1「の作製の過程を示す。

図12は、ヒトIL-6Rへの結合についての再構成ヒト PM-1抗体上鎖V領域のバージョン「a」及び「b」の能力を示すグラフである。

図13は、ヒトIL-6Rへの結合についての再構成ヒト PM-1抗体H鎖V領域のバージョン「f」+再構成ヒトP M-1抗体L鎖V領域バージョン「a」の能力を示すグラフ である。

図14は、ヒトIL-6RへのIL-6の結合を阻害する 再構成ヒトPM-1抗体H鎖V領域のバージョン「f」+再 構成ヒトPM-1抗体L鎖V領域パージョン「a」の能力を 示すグラフである。

図15は、それぞれし鎖及びH鎖の発現のために有用な、 ヒトEFI-αプロモーター/エンハンサーを含んで成る発 現プラスミドHEF-V<sub>L</sub>-gk及びHEF-V<sub>H</sub>-grl を示す。

図16は、再構成ヒトAUK12-20抗体し鎖V領域バージョン「a」をコードするDNAの作製の過程を示す。

図17は、ヒトILー6Rに結合する再構成ヒトAUK12-20抗体L鎖V領域の能力の確認のためのELISAの結果を示すグラフである。図中、標準AUK12-20(キメラ)はキメラAUK12-20抗体をCHO細胞により大量に製造して精製したものについての結果を示す。

図18は、ヒトILー6Rに結合する再構成ヒトAUK1 2-20抗体 (L鎖パージョン「a」+H鎖パージョン「b」) の能力についてのELISAの結果を示すグラフである。

図19は、ヒトIL-6Rに結合する再構成ヒトAUK1 2-20抗体(L鎖パージョン「a」+H鎖パージョン「d」) の能力についてのELISAの結果を示すグラフである。

図20は、再構成ヒトsle1220H抗体H鎖V領域の 化学合成の過程を示す。

図21は、ヒトIL-6RへのIL-6の結合を阻害する 再構成ヒトsIe1220H抗体(L額バージョン「a」+ H額バージョン「a」)の能力についてのELISAの結果 を示すグラフである。

図22は、ヒトIL-6RへのIL-6の結合を阻害する 再構成ヒトsle1220抗体(L額バージョン「a」+H 鎖パージョン「b」)の能力についてのELISAの結果を 示すグラフである。

図23は、ヒトIL-6RへのIL-6の結合を阻害する 再構成ヒトsle1220抗体(L鎖バージョン「a」+H 鎖バージョン「c」)の能力についてのELISAの結果を 示すグラフである。

図24は、ヒトIL-6RへのIL-6の結合を阻害する 再構成ヒトsle1220抗体(L鎖パージョン「a」+H 鎖パージョン「d」)の能力についてのELISAの結果を 示すグラフである。

<u>発明を実施するための最良の形態</u> マウス V 領域をコードする D N A のクローニング さらに詳しくは、ヒトILー6Rに対するマウスモノクローナル抗体のV領域をコードするDNAをクローン化するためには、遺伝子源として、ヒトILー6Rに対することが必ってある。この様なハイブリドーマを作製することが必要である。この様なハイブリドーマとして、特願平2-189420号明細書にはモノクローナル抗体の性質が記載されている。本明報の参考例2にハイブリドーマPM1の作製方法を記載する。本発明者らは、それぞれがヒトILー6Rに対するマウスモノクローナル抗体を生産するハイブリドーマAUK12-20、AUK64-7及びAUK146-15を作製している。これらのハイブリドーマの作製方法は本明細書の参考例3に記載されている。

マウスモノクローナル抗体の可変領域をコードする目的のDNAをクローン化するためハイプリドーマ細胞を破壊し、そしてChirgwinら、Biochemistry 18,5294,1977に記載されている常法により全RNAを得る。次に、この全RNAを用いて、J.W.Larrickら、Biotechnology,7,934,1989に記載されている方法を用いて一本鎖cDNAを合成する。

次に、ポリメラーゼ連鎖反応 (PCR) 法を用いて前記 c DNAの有意義な部分の特異的増幅を行う。マウスモノクローナル抗体のカッパ (κ)型L鎖V領域の増幅のため、配列番号:1~11に示す11種のオリゴヌクレオチドプライマ

- (Mouse Kappa Variable; MKV) 及び配列番号:12に示すオリゴヌクレオチドプライマー (Mouse Kappa Constant; MKC)を それぞれ5′ー末端プライマー及び3′ー末端プライマーと して使用する。前記MKVプライマーはマウスカッパ型し鎖 リーダー配列をコードするDNA配列とハイブリダイズし、 そして前記MKCプライマーはマウスカッパ型L鎖C領域を コードするDNA配列とハイブリダイズする。マウスモノク ローナル抗体のH鎖V領域の増幅のため、配列番号:13~ 22に示す10種のオリゴヌクレオチドプライマー (Mou Heavy Variable; MHV) 及び配列番 号:23に示すオリゴヌクレオチドプライマー(Mouse Heavy Constant; MHC) をそれぞれ5' - 末端プライマー及び3′-末端プライマーとして使用する。 なお、5′ー未端プライマーはその5′ー末端近傍に制限 酵素Sa1I切断部位を提供する配列GTCGACを含有し、 そして3′ー末端プライマーはその5′ー末端近傍に制限酵 素 X m a l 切断部位を提供するヌクレオチド配列 C C C G G Gを含有する。これらの制限酵素切断部位は可変領域をコー ドする目的のDNA断片をクローニングベクターにサブクロ ーニングするために用いられる。

次に増幅生成物を制限酵素Sall及びXmalで切断させて、マウスモノクローナル抗体の目的とする可変領域をコードするDNA断片を得る。他方、プラスミドpUCl9のごとき適当なクローニングベクターを同じ制限酵素Sall

及びXmalにより切断させ、このpUC19に前記DNA 断片を連結することにより、マウスモノクローナル抗体の目 的とする可変領域をコードするDNA断片を含むプラスミド を得る。

クローン化されたDNAの配列決定は任意の常法に従って 行うことができる。

目的とする DNAのクローン化及びその配列決定を実施例 1~3 に具体的に記載する。

#### 相補性決定領域(CDR)

本発明はさらに、本発明の各V領域の超可変又は相補性決 定領域(CDR)を提供する。L額及びH鎖の各対のV領域 は抗原結合部位を形成する。L額及びH額上のこの領域は同 様の全般的構造を有しそして各領域は配列の比較的保存され た4個のフレームワーク領域を含み、それらは3個の超可変 領域又はCDRにより連結されている(Kabat,E.A. 5. Sequences of Proteins of Immunological Interest, US Dept. Health and Human Servi ces 1983)。前記4個のフレームワーク領域 (FR) の多くの部分はβーシート構造をとり、CDRはループを形 成する。CDRはある場合には8-シート構造の一部分を形 成することもある。CDRはFRによって非常に近い位置に 保持され、そして他の領域のCDRと共に抗原結合部位の形 成に寄与する。本発明は、ヒト型化抗体の素材として有用な これらのCDR、及びそれをコードするDNAをも提供する。

これらのCDR領域は、V領域の既知アミノ酸配列と照合することによって、Kabat, E. A. ら、「Sequences of Proteins of Immunological Interest」の経験則から見出すことができ、実施例4において具体的に説明する。

### キメラ抗体の作製

ヒトILー6Rに対する抗体の再構成ヒトV領域を設計するに先立って、使用するCDRが実際に抗原結合領域を形成することを確かめる必要がある。この目的のため、キメラがある。この目的のため、キメラがある。この目的のため、キメラがある。この目的のため、キメラがある。この目的のため、キメラのに実施例1及び2に記載される4種類のチンル抗体のクローナル抗体のアのス抗ヒトILー6R抗体のア領域と比較した。4種類のモノクローナル抗体のそれぞれについて、1セットの典型的な機能的マウスL及び中ではながった。しかしながら、4種類ではなかった。ローニングされた。しかしながら、4種類ではなかった。4種類の抗体は相互に単に微小な相違ではなかった。4種類の抗体は相互に単に微小な相違ではなかった。4位されたマウスV領域を用いて4種類のキメラ抗ヒトILー6R抗体を作製した。

キメラ抗体を作製するための基本的な方法は、PCR-クローン化cDNAに見られるようなマウスリーダー配列及びV領域配列を、哺乳類細胞発現ベクター中にすでに存在するヒトC領域をコードする配列に連結することを含んで成る。前記4種類のモノクローナル抗体の内、モノクローナル抗体

AUK12-20からのキメラ抗体の作製を実施例5に記載する。

モノクローナル抗体PM-1からのキメラ抗体の作製を実 施例 6 に記載する。マウス PM-1  $\kappa$  L 鎖リーダー領域及び V領域をコードする c D N A を、ヒトL額 C 領域をコードす るヒトゲノムDNAを含有する発現ベクターにPCR法を用 いてクローン化した。マウスРМ-1抗体(単に「РМ-1 抗体」又は「PM」という場合もある)のH額リーダー及び V 領域をコードする c D N A を、ヒトァー1 C 領域をコード するゲノムDNAを含有する発現ベクターにPCR法を用い てサブクローン化した。特に設計されたPCRプライマーを 用いて、マウスPM-1抗体のV領域をコードするcDNA をそれらの5′-及び3′-末端において適当な塩基配列を 導入して(1)それらが発現ベクターに容易に挿入されるよ うに、且つ(2)それらが該発現ベクター中で適切に機能す るようにした。次に、これらのプライマーを用いてPCRに より増幅して得たマウスPM-1抗体のV領域を、所望のヒ トC領域をすでに含有するHCMV発現ベクター(図1)に 挿入した。これらのベクターは、種々の哺乳類細胞系におけ る遺伝子操作された抗体の一過性(transient)発 現又は安定な発現のために適当である。

マウス P M - 1 抗体中に存在する V 領域と同じ V 領域を有する + メラ P M - 1 抗体 (バージョン a) の作製に加えて、 + メラ P M - 1 抗体の第二のバージョン (バージョン b) を作製した。 + メラ P M - 1 抗体 (バージョン b) においては、

L 鎖 V 領域中の位置107のアミノ酸がアスパラギンからリ ジンに変えられている。マウス P M - 1 抗体からのL類 V 領 域と他のマウスL鎖 V 領域との比較において、位置107に おけるアルギニンの存在は異常であることが注目された。マ ウス κ L 鎖 V 領域においては、位置 1 0 7 の最も典型的アミ ノ酸はリジンである。マウス P M - 1 抗体の L 鎖 V 領域中の 位置107に非典型的なアミノ酸であるアルギニンを有する ことの重要性を評価するため、位置107を典型的なアミノ 酸であるリジンに変えた。この変更は、PCR-変異誘発法 (M. Kammanó, Nucl. Acids (1987) 17:5404) を用いてL鎖V領域をコード するDNA配列中に必要な変更を行うことにより達成された。 キメラPM-1抗体パージョン (a) はヒトIL-6Rに 結合する活性を示した。キメラPM-1抗体バージョン(b) もパージョン(a)と同様にヒトIL-6Rに結合する。同 様に、他の2種類のモノクローナル抗体AUK64-7及び AUK146-15からキメラ抗体を作製した。4種類すべ てのキメラ抗体はヒトIL-6Rによく結合し、機能的測定 において、正しいマウスV領域がクローン化されそして配列 が決定されていたことが示された。

4種類のマウス抗ヒトIL-6 R抗体から、ヒトIL-6 Rに対する再構成ヒト抗体の設計及び作製のための第一の候補としてマウス PM-1 抗体を選択した。マウス PM-1 抗体の選択は主として、ヌードマウスに移植されたヒト骨髄腫細胞に対するマウス抗ヒトIL-6 R抗体及びキメラ抗体の

効果を研究して得られた結果に基く。 4 種類のマウス抗ヒト IL-6 R抗体の内、PM-1抗体が最も強い抗腫瘍細胞活性を示した。又、キメラPM-1抗体はキメラAUK12-2 0抗体よりも強い抗腫瘍性を示した。

マウスモノクローナル抗体 P M - 1 の V 領域と既知のマウス及びヒトの抗体の V 領域との比較

マウスモノクローナル抗体のCDRがヒトモノクローナル抗体に移植されている再構成ヒト抗体を作製するためには、マウスモノクローナル抗体のFRとヒトモノクローナル抗体のFRとの間に高い相同性が存在することが望ましい。従って、マウスPM-1抗体のL額及びH鎖のV領域を、OWL(or Leeds)database of protein sequencesに見出されるすべての既知マウス及びヒトのV領域と比較した。

マウス抗体の V 領域に関しては、 P M - 1 抗体の L 額 V 領域はマウス抗体 m u s i g k c k o (C h e n, H. T. ら、J. B i o l. C h e m. (1987) 262:13579 - 13583) の L 額 V 領域と最も類似しており、93.5%の同一性 (i d e n t i t y) が存在した。 P M - 1 抗体の H 額 V 領域はマウス抗体 m u s i g v h r 2 (F. J. G r a n t ら、 N u c l. A c i d s R e s. (1987) 15:5496) の H 額 V 領域に最も類似しており、84.0%の同一性が存在した。マウス P M - 1 抗体の V 領域に高比率の同一性を示し、マウス P M - 1 抗体の V 領域が典型的なマウス V 領域であることが示される。

このことはさらに、クローン化された DNA配列が正しいという間接的な証明を与える。一般に、 H 鎖 V 領域間に比べて L 鎖 V 領域間の方がより高い比率の同一性が存在する。 これはおそらく、 H 鎖 V 領域に比べて L 鎖 V 領域において一般的に観察されるより少ない量の多様性のためであろう。

ヒト抗体のV領域に関しては、マウスPM-1抗体のL鎖 V領域は、REIとも称されるヒト抗体klhure (W. Palmb, Physiol. Chem. (1975) 35 6:167-191) のL鎖V領域に最も類似しており、7 2. 2%の同一性が存在する。PM-1抗体のH額V領域は、 ヒト抗体humighvap (VAP)(H. W. Schro eder 5, Science (1987) 238:791-7 93)に最も類似しており、71.8%の同一性が存在する。 マウスPM-1抗体からの再構成抗体をいかに設計するかを 考えるためにヒトV領域との比較が最も重要である。ヒトV 領域への同一性の比率はマウスV領域への同一性の比率より 低い。これはマウスPM-1抗体のV領域がマウスV領域に 類似しており、そしてヒトV領域には類似していないことの 間接的証明である。この証明にまた、ヒト患者における免疫 原性の問題を解決するためにマウスPM-1のV領域をヒト 型化する(humanize)ことが最善であることを示す。 マウスPM-1抗体のV領域をさらに、E.A. Kabatら、

(1987) Sequences of Proteins of Immunological Interest. Forth Edition, U.S. Department of Health and Human Services, U.S. Government Printing Officeにより定義される.

ヒトV領域の異なるサブグループについてのコンセンサス配列と比較した。V領域のFR間で比較を行った。その結果を表1に示す。

### 表 1

マウス P M - 1 の V 領域の F R と、異なる種々のサブグループのヒト V 領域のコンセンサス配列 ('') の F R との間の同一性 (%)

A. L鎖V領域におけるFR

HSGI HSGII HSGIII HSGIV 70.1 53.3 60.7 59.8

B. H鎖V領域におけるFR

HSGI HSGII HSGIII 44.1 52.9 49.2

(1) コンセンサス配列はKabatら(1987)に記載 されている

マウスPM-1 抗体のL鎖V領域のFRはヒトL鎖V領域のサブグループI(HSGI)のコンセンサス配列からのFRに最も類似しており、70.1%の同一性が存在する。マウスPM-1のH鎖V領域のFRはヒトH鎖V領域のサブグループII(HSGII)のコンセンサス配列からのFRに最も類似しており、52.9%の同一性が存在する。これらの結果は、既知のヒト抗体との比較から得られた結果を支持している。ヒトREI中のL鎖V領域はヒトL鎖V領域のサブグループIに属する。

ヒト抗体中のV領域とのこれらの比較から、再構成ヒトPM-1抗体のV領域の設計の基礎となるヒトV領域を選択することが可能である。再構成ヒトPM-1抗体L鎖V領域の設計のためにはサブグループI(HSGI)に属するヒトL鎖V領域を使用し、そして再構成ヒトPM-1抗体H鎖V領域の設計のためにはサブグループII(HSGII)に属するヒト抗体H鎖V領域を用いるのが最善であろう。

### 再構成ヒトPM-1抗体V領域の設計

再構成ヒトPM-1抗体V領域の設計における第一段階は、設計の基礎となるヒト抗体V領域を選択することであった。マウスPM-1抗体L鎖V領域中のFRは、サブグループIに属するヒト抗体L鎖V領域中のFRに最も類似していた(麦1)。前配のごとく、マウスPM-1抗体のL鎖V領域と既知ヒト抗体L鎖V領域との比較において、それはヒトL鎖V領域のサブグループIの1構成員であるヒトL鎖V領域REIに最も類似していた。従って、再構成ヒトPM-1抗体L鎖V領域の設計においてREIからのFRを使用した。また、再構成ヒトPM-1抗体L鎖V領域の作製のための出発材料としてREIのFRを使用した。

REIに基くこれらのヒトFR中には、もとのヒトREIに比べて5個の相違が存在する(kabatら、1987、によれば位置39、71、104、105及び107;表2を参照のこと)。FR4中の3個の変化(位置104、105及び107)は他のヒトェし鎖からのJ領域に基いており、そしてそれ故にヒトからの逸脱を成すものではない(L. R

iechmannら、Nature (1988) 322:2 1-25)。位置39及び71における2個の変化はラット CAMPATH-1抗体のL鎖V領域のFR中に存在するア ミノ酸にもどる変化であった (Riechmannら、19 88)。

再構成ヒトPM-1 抗体L鎖V領域の2 つのバージョンを 設計した。第一のパージョン(パージョン「a」)において は、ヒトFRは再構成ヒトCAMPATH-1H抗体中に存 在するREIに基くFR (Riechmannら、1988) と同一であり、そしてマウスCDRはマウスPM-1抗体の L鎖V領域中のCDRと同じであった。第二のバージョン (パージョン「b」)はパージョン「a」に基き、ヒトFR 3中の位置71におけるアミノ酸1個のみを異にする。C. Chothia6, J. Mol. Biol. (1987) 1 96:901-917により定義されるように、残基71は L鎖V領域のCDR1の標準的(canonical)構造 の部分である。この位置のアミノ酸はL額 V 領域の C D R 1 ループの構造に直接影響すると予想され、そしてそれ故に抗 体結合に大きく影響するであろう。マウスPM-1抗体のL 額Ⅴ領域において、位置71はチロシンである。再構成ヒト PM-1抗体のL鎖V領域のバージョン「a」の設計に使用 した修飾されたREIのFRにおいては位置71はフェニル アラニンであった。再構成ヒトPM-1抗体L鎖V領域のバ ージョン「b」においては、位置71のフェニルアラニンが マウス Р M ー 1 抗体 L 鎖 V 領域中に見出されるようにチロシ

ンに変えられている。表 2 は、マウス P M - 1 抗体の L 鎖 V 領域、再構成ヒト C A M P A T H - 1 H 抗体中での使用のために修飾された R E I の F R (Riechmannら、1988)及び再構成ヒト P M - 1 抗体の L 鎖 V 領域の 2 種類のバージョンの、それぞれのアミノ酸配列を示す。

## 表 2

		<del></del>	
	FR1		CDR1
	$\begin{smallmatrix} 1 \\ 12345678901234567890 \end{smallmatrix}$	123 456789	3 001234
V <sub>L</sub> PM-1	DIQMTQTTSSLSASLGDRVT		SSYLN
REI RV <sub>L</sub> a RV <sub>L</sub> b	DIQMTQSPSSLSASVGDRVT DIQMTQSPSSLSASVGDRVT		SSYLN 
	FR2	CDR2 5	
	567890123456789	0123456	
V <sub>L</sub> PM-1	WYQQKPDGTIKLLIY	YTSRLHS	
RĒI RV <sub>L</sub> a RV <sub>L</sub> b	MAGGKAGKALKTIA MAGGKAGKALKTIA	YTSRLHS	
	FR3		CDR3
	6 7 7890123456789012345678	8 39012345678	9 90123 <b>4</b> 567
V_PM-1	GVPSRFSGSGSGTDYSLTINNL	,EQEDIATYFC	QQGNTLPYT
RĒI RV <sub>l</sub> a RV <sub>l</sub> b	GVPSRFSGSGSGTDFTFTISSI	QPEDIATYYC	QQGNTLPYT
	FR4	·	
	10	:7	
	890123456		
V <sub>L</sub> PM-1 REI	FGGGTKLEI FGQGTK <u>ve</u> i	K	
RV <sub>L</sub> a RV <sub>L</sub> b	FGQGTK <u>VE</u> I	<b>K</b>	

注:REIのFRは再構成ヒトCAMPATH-1H抗体中に見出されるものである(Riechmannら、1988)。REIのFR中の5個の下線を付したアミノ酸はヒトREIのアミノ酸配列(Plamら、1975)14:4943-4952)から異なるアミノ酸である。マウスPM-1抗体のH鎖V領域中のFRはサブグループIIに属するヒトH鎖V領域に最も類似している(表1)。前記のごとく、マウスPM-1抗体のH鎖V領域と既知のヒトH鎖V領域との上トH鎖V領域のサブグループIIの他の構成員であるヒトH鎖V領域のサブグループIIの他の構成員であるヒトH鎖V領域NEWを、再構成ヒトPM-1抗体のH鎖V領域の設計のための基礎として用いた。

再構成ヒトPM-1抗体 H鎖 V領域の6種類のバージョンを設計した。6種類のバージョンのすべてにおいて、ヒトFRは再構成 D1.3中に存在するNEW FRに基いており、そしてマウス CD R はマウス P M - 1 抗体 H鎖 V領域中の CD R と同じである。ヒトFR中の7個のアミノ酸残基(位置1,27,28,29,30,48及び71;表3参照)は抗原結合に不都合な影響を与える可能性を有するものと同定されている。マウス P M - 1 抗体の V領域のモデルにおいて、H鎖 V領域中の残基1は CD R ループの近くに位置する表面残基である。残基27,28,29、及び30は、C.Ch

othiaら、Nature(1989)34:877-882により推定されるようにH鎖V領域のCDR1の標準的(canonical)構造の部分であり、そして/又はH鎖V領域の第一構造ループの部分を構成することがマウスPM-1抗体V領域のモデルにおいて観察される(Chothiaら、1987)。残基48はマウスPM-1抗体のV領域のモデルにおいて埋った(buried)残基として観察された。埋った(buried)残基の変化はV領域をでの抗原結合部位の全体構造を破壊する可能性がある。残基71は、Chothiaら(1989)により予想されるようにH鎖V領域のCDR2の標準(canonical)構造の部分である。再構成ヒトPM-1抗体の6種類のバージョンはヒトNBWのFR中のこれら7つの位置のアミノ酸の変化の異る組合わせを含む(表3を参照のこと)。

## 表 3

	FR1	CDR1
	123456789012345678901234567890	123455
V <sub>M</sub> PM-1 NEW	DVQLQESGPVLVKPSQSLSLTCTVTGYSIT QVQLQESGPGLVRPSQTLSLTCTVSGSTFS	SDHAWS
RVna	QVQLQESGPGLVRPSQTLSLTCTVSGYTFT	SDHAWS
RV <sub>H</sub> b RV <sub>H</sub> c	DYT	
RV nC RV nd	YT	
RVHE	DYT	
RVnf		

	FR2	CDR2
	67890123456789	5 01223456789012345
V <sub>H</sub> PM-1 NEW	WIRQPPGNKLBWMG WVRQPPGRGLEWIG	
RV <sub>m</sub> a RV <sub>m</sub> b	WVRQPPGRGLEWIG	
RV <sub>H</sub> C RV <sub>H</sub> d	M-	
RV <sub>n</sub> e RV <sub>n</sub> f	M-	
		R3
	7 678901234567890	12222345678901234
V mPM-1 NEW	RISITRDTSKNOFFL RVTMLVDTSKNOFSL	ABC QLNSVTTGDTSTYYCAR RLSSVTAADTAVYYCAR
RV n a RV n b	RVTMLVDTSKNQFSL	RLSSVTAADTAVYYCAR
RV n c RV n d	R	
RV <sub>H</sub> e RV <sub>H</sub> f	R	
	CDR3	FR4
	10 5678900012	11 34567890123
V <sub>H</sub> PM-1 NEW	AB Slarttandy	WGQGTSVTVSS WGQGSLVTVSS
RV <sub>H</sub> a RV <sub>H</sub> b	SLARTTAMDY	WGQGSLVTVSS
RVnc RVnd		
RV <sub>n</sub> e RV <sub>n</sub> f		

注:NEWのFRには再構成ヒトCAMPATH-1H抗体の第一パージョン(Riechmannら、1988)中に見出されるものである。

再構成ヒトPM-1抗体V領域をコードするDNAの作製 再構成ヒトPM-1抗体L額及びH額V領域のそれぞれの 第一パージョンをコードするDNAを新規なPCR利用法を 用いて作製した。要約すれば、適当なヒトFRをすでに含有 する再構成ヒトV領域をコードするプラスミドをPCRプラ イマーを用いて修飾し、出発ヒトV領域中に存在するCDR をマウスPM-1抗体からのCDRにより置換した。再構成 ヒトPM-1抗体L鎖V領域をコードするDNAの作製のた めの出発材料は、再構成ヒトD1.3L額V領域をコードす るDNAを含有するプラスミドDNAであった。この再構成 ヒトD1、3L鎖V領域はヒトL鎖V領域REI中に存在す るFRに基いて作製された。再構成ヒトPM−1抗体H鎖V 領域をコードするDNAの作製のための出発材料は再構成と トD1.3H鎖V領域をコードするDNAであった。この再 機成ヒトD1.3抗体H鎖∨領域をコードするDNAはヒト H鎖V領域NEW (W. Verhoeyenら、Scien ce (1988) 239:1534-1536) をコードす るDNA中に存在するFRをコードするDNAに基いて作製 された。

所望のヒトFRをコードするDNAを含有する出発プラスミドDNAを選択した後、マウスD1.3CDRに代るマウスPM-1抗体CDRの置換を可能にするようにPCRプライマーを設計しそして合成した。各再構成ヒトPM-1抗体V領域につき、3種類のプライマーはマウスPM-1抗体CDRをコードするDNA配列を含有し、そして2種類のプラ

イマーは再構成ヒトV領域をコードする全体DNA配列を挟むように設計されている。一連のPCR反応における5種類のPCRプライマーの使用が、出発再構成ヒトV領域中に存在するDNA及びマウスPMー1抗体V領域中に存在するCDRをコードするDNAから成るPCR生成物をもたらした(実施例7、並びに図7及び図8を定にでいることを確認した。再構成ヒトPMー1抗体L鎖V領域パージョン「a」の配列を配列番号55に示す。

再構成ヒトPM-1抗体V領域の他のバージョンをコードするDNAは、公表されているPCR-変異誘発法(Kammanら、1989)にわずかな変更を加えた方法を用いて作製した。再構成ヒトPM-1抗体L鎖V領域の1つの追加のバージョン(バージョン「b」)をコードするONAを作製したように、再構成ヒトPM-1抗体L鎖V領域の1つのAを作製したように、アージョン「b」、「c」、「ddgの追加のバージョン(バージョン「b」、「c」、「dd」、「c」、「o追加のバージョンは、第一バージョンからの一連の次に引きるONA配列の微細な変更を行うことによりってと発発を用いてDNA配列の微細な変更を行うことによりってい設計された。一連のPCR反応に続き、PCR生成物

をクローン化し、そして配列決定してDNA配列中の変化が 計画通りに起っていることを確認した。再構成ヒトPM-1 抗体H鎖V領域パージョン「f」の配列を配列番号54に示 す。

再構成ヒトPM-1抗体V領域の種々のバージョンのDNA配列を配列決定により確認した後、再構成ヒトPM-1抗体V領域をコードするDNAを、ヒトC領域をコードするDNAをすでに含有する哺乳類細胞発現ベクターにサブクローニングした。再構成ヒトPM-1抗体V領L領域をコードするDNA配列に連結した。再構成ヒトPM-1抗体H鎖V領域をコードするDNA配列に連結した。再構成ヒトPM-1抗体H鎖V領域をコードするDNA配列に連結した。再構成ヒトPM-1抗体のより高レベルの発現を達成するため、図1に示すようなHCMV発現ベクターを修飾して、HCMVプロモーター・エンハンサー領域をヒトエロンゲーションファクター(human elongation factor; HEF-1 α)プロモーター・エンハンサーにより置き換えた(図15を参照のこと)。

次に再構成ヒトL額V領域パージョン(a)と、H鎖V領域パージョン(a)~(f)のすべての組合せをヒトILー6Rへの結合について試験し、そしてその結果、実施例11に詳細に記載するように、L鎖パージョン(a)とH鎖パージョン(f)とを含んで成る再構成ヒト抗体がキメラPM-1抗体(a)と同じレベルでIL-6Rに結合する能力を示した。

# 発現のレベルを改良するための、再構成ヒトPM-1抗体 V領域をコードするDNAの変更

再構成ヒトし鎖V領域をコードするDNAについて、2種類のPCR生成物が存在し、一方は予想通り408bpの長さを有し、他方はより短い299bpのPCR生成物であった。正しいサイズのPCR生成物はPCR生成物の全生成量の約10%を占め、そして短いPCR生成物は全生成量の約10%を占めた。再構成ヒトH鎖V領域についてもやはり2種類のPCR生成物が存在し、一方は予想通り444bpの長さを有し、そして他方は370bpの長さの短いPCR生成物であ

った。しかしながらこの場合、正しくない短い方のPCR生成物がPCR生成物の全生成量の大部分、すなわち約90%を占めた。正しいサイズのPCR生成物はPCR生成物の全生成量の約10%に過ぎなかった。これらの結果は、再構成ヒトV領域をコードするRNAの幾らかが欠失を含むことを示した。

どの配列が除去されたかを決定するため、短い方のPCR 生成物をクローニングし、そして配列決定した。DNA配列 から、L額及びH鎖V領域のいずれについてもDNAの特定 の部分が欠けていることが明らかになった。除去された配列 を挟むDNA配列の検討により、これらの配列はスプライス ドナーーアクセプター配列のコンセンサス配列(Breat hnach. Ró, Ann. Rev. Biochem. (1 981)50:349-383) に相当することが明らかと なった。再構成ヒトH鎖の低い発現レベルは、再構成ヒトH 鎖 V 領域の設計が、どちらかと言えば効果的なスプライスド ナーーアクセプター部位を不注意に形成させたためであると 説明された。さらに、再構成ヒトL鎖V領域の設計はどちら かと言えば非効果的なスプライスドナー-アクセプター部位 を不注意に形成させたようであった。これらのスプライスド ナーーアクセプター部位を除去するため、ヒトPM- 1 抗体 L 鎖及び H 鎖 V 領域のそれぞれパージョン「a」及び「f」 をコードするDNA配列のわずかな変更を前記のPCR-変 異誘発法を用いて行った。

低下した発現レベルの原因は、再構成ヒトL鎖及びH鎖V

領域(配列番号:54及び55)の両者のリーダー配列をコ ードするDNA中のイントロンの存在であると考えられた。 これらのイントロンはもともと、再構成ヒトD1. 3 抗体の V領域(Verhoeyenら、1988)をコードするD NAの作製において使用されたマウス µ H 額リーダー配列 (M. S. Neubergerb, Nature (1985) 3 1 4:268-270) をコードするDNAに由来する。 再構成ヒトD1.3抗体をコードするDNAは、マウス免疫 グロプリンプロモーターを用いる哺乳類細胞ベクターにおい て発現されたためマウスリーダーイントロンの存在が重要で あった。リーダーイントロンは免疫グロブリンプロモーター からの発現のためには重要であるが、しかしHCMVのごと きウィルスプロモーターからの発現のためには重要でない (M. S. Neubergerb, Nucl. Acids Res. (1988) 16:6713-6724) 配列を含 有している。再構成ヒトPM-1 抗体し鎖及びH鎖をコード するDNAが免疫グロブリンプロモーター以外のプロモータ ーを用いるベクターにおいて発現される場合、リーダー配列 中のイントロンは、再構成ヒトV領域をコードするDNAの PCR-クローニングにより除去された (実施例12を参照 のこと)。

低下した発現レベルの他の可能性ある原因は、再構成ヒト PM-1抗体H鎖V領域をコードするDNAとヒトァー1C 領域をコードするDNAとの間のイントロン内の約190bp の非機能的DNAの存在であると考えられた。再構成ヒトB I-8 H額V領域(P. T. Jonesら、Nature (1986)321:522-525)をコードするDNA にもともと由来するDNA配列から再構成ヒトPM-1 H鎖 V領域をコードするDNAを作製した。この最初の再構成ヒトV領域をコードするDNAはマウスNPのH鎖V領域(M. S. Neubergerら、Nature; M. S. Neubergerら、Nature; M. S. Neubergerら、Nature; M. S. Neubergerら、EMBO J. (1983)2:1373-1378)をコードするDNAから作製された。再構成ヒトH鎖V領域をコードするDNAと、発現ベクターに再構成ヒトV領域をコードするDNAを連結するためのBamHI部位との間のイントロン中に存在する約190bpのこのストレッチは、再構成ヒトV領域をコードするDNAのPCRクローニングの過程で除去された。

発現レベルを改良するために変形された再構成ヒトPMー1 抗体し鎖及びH鎖V領域の最終パージョンのDNA配列及びアミノ酸配列を配列番号:57及び56に示す。これらのDNA配列は、表2に示した再構成ヒトPMー1 抗体し鎖V領域のパージョン「a」、並びに表3に示した再構成ヒトPMー1 抗体日鎖V領域のパージョン「f」をコードする。HEF-1 α発現ベクター(図15)に挿入された場合、これらのベクターはトランスフェクトされたCOS細胞中で約2μg/mlの抗体を一過性に生産する。より多量の再構成ヒトPMー1 抗体を安定的に生産させるため、dhfr遺伝子を組み込んだ新しいHEF-1 α発現ベクターを作製した(実施例10及び図11を参照のこと)。欠陥のある(crip

Pled)SV40プロモーターを連結したdhfr遺伝子を、ヒトィー1H額を発現するHCMVベクターについて記載したのと同様にして、ヒトィー1H額を発現するHEFー1αベクターに導入した。再構成ヒトPMー1抗体上額を発現するHEFー1αベクター及び再構成ヒトPMー1抗体H額を発現するHEFー1αーdhfrベクターをCHOdhfrベクターをCHOdhfrベクターをCHOdhfrベクターをCHOdhfrベクターをCHOdhfrベクターをCHOdhfrベクターをCHOdhrをスクレオシドを含有せず10%のFCS及び500μg/m1のG418を含有するAlphaーMinimum Essential Medium(αーMEM)中で選択した。遺伝子増幅工程に先立って、CHO細胞系は10μg/10・細胞/日までの再構成ヒトPMー1抗体を生産することが観察された。

マウスモノクローナル抗体AUK12-20のV領域と既 知のヒト抗体のV領域との比較

マウスモノクローナル抗体AUK12-20のカッパーし鎖(\*L)V領域のFRとヒト\*L鎖V領域のサブグループ(HSG)I~IVのFRとの相同性、及びマウスモノクローナル抗体AUK12-20のH鎖V領域のFRとヒトH鎖V領域のサブグループ(HSG)I~IIIのFRとの相同性を表4に示す。

34

### 表 4

マウスAUK12-20抗体のV領域のFRと異る種々のサブグループのヒトV領域のコンセンサス配列のFRとの間の同一性(%)

A. L鎖V領域におけるFR

HSGI HSGII HSGIV

65.8 64.0 67.6 67.6

B. H鎖V領域におけるFR

HSGI HSGII HSGIII

58.6 35.3 49.1

表4に示した様に、マウスモノクローナル抗体AUK12
-20のカッパーし額(κL)V領域は、ヒトκし鎖V領域のサブグループ(HSG)I~IVとそれぞれ同程度(64~68%)の相同性を示す。タンパクのData base "LEEDS"の検索より、HSG-IVに属するヒト抗体Len(M. Schneiderら、Physiol. Chem. 356.507-557.1975)のL鎖V領域が最も高い68%の相同性を示す。一方、マウスモノクローナル抗体PM-1のヒト型化に用いられているヒト抗体REIはHSG-Iに属し、マウスモノクローナル抗体AUK12-20のL鎖V領域とは、62%の相同性を示す。またマウスモノクローナル抗体AUK12-20のL鎖のcanonical構造を調らべてみると(C. Chethiaら、J. Mol. Biol. (1987)196:901~917).特にL2がLenよりREIとよく一致する。

上記により、マウスモノクローナル抗体AUK12-20 のL額V領域のヒト型化に用いるヒト抗体は必ずしもHSG-IVに属する抗体から選ぶ必要もなく、マウスモノクローナル抗体AUK12-20のL額V領域のヒト型化には、マウスモノクローナル抗体PM-1のL額V領域のヒト型化の場合と同様にREIを用いる。

表4に示す様に、AUK12-20抗体のH額V領域は、ヒトH額V領域のサブグループI(HSGI)と最も高い相同性を示す。また、Data base "LEEDS"の検索により、やはりHSGIに属するヒト抗体HAX(Stollar, B. D. etal. J. Immunol. 139.2496-2501, 1987)がAUK12-20抗体のH鎖V領域に対して約66%の相同性を示す。そこで再構成ヒトAUK12-20抗体のH鎖V領域の設計においては、HSGIに属するヒト抗体HAXのFR、及び同様にHSGIに属するFRを含有するヒト型化425抗体H鎖V領域(Kettleborough C. A., ら、Protein Engineering, 4, 773-783, 1991)のFRを用いる。ちなみに、AUK12-20抗体H鎖V領域はヒト型化425抗体H鎖V領域のバージョンaと約64%の相同性を示す。

### 再構成ヒトAUK12-20抗体L鎖V領域の設計

前記の理由により再構成ヒトAUK12-20抗体L鎖V領域のFRとしてREIのFRを使用し、表5に示すように再構成ヒトAUK12-20抗体L鎖V領域を設計した。

## 麦 5

	FR1	CDR1
	$\begin{smallmatrix} 1 & & 2 \\ 12345678901234567890123 \end{smallmatrix}$	3 45677778901234 ABCD
VLAUK12-20 Rei	DIVLTQSPASLGVSLGQRATISC DIQMTQSPSSLSASVGDRVTITC	RASKSVSTSGYSYMH
BAT	DIGMTQSPSSLSASVGDRVTITC	RASKSVSTSGYSYMH
	FR2 CDR2	
	567890123456789 0123456	
V.AUK12-20 Rei	WYQQKPGQTPKLLIY ASNLES WYQQTPGKAPKLLIY	
RVL	WYQQKPGKAPKLLIY ASNLES	
	FR3	CDR3
	6 7 78901234567890123456789012	23 <b>45678</b> 9 <b>0</b> 1234567
VLAUK12-20 Rei	GVPARFSGSGSGTDFTLNIHPVEEEI GVPSRFSGSGSGTDYTFTISSLQPEI	
BAT KE1	GVPSRFSGSGSGTDFTFT1SSLQPBI	
	FR4	
	10 8901234567	
VLAUK12-20	FGGGTKLBIK FGQGTKLQIT	
REI RV <sub>L</sub>	FGQGTK <u>VB</u> I <u>K</u>	

注:アンダーラインを付した5個のヌクレオチドはCAM PATH-1H抗体の設計において変えられたものである (表2の注を参照のこと)。

# 再構成ヒトAUK12-20抗体H鎖V領域の設計

前記の理由により、再構成ヒトAUK12-20抗体H額V領域の設計に再構成ヒトVェ a 4 2 5 のFRを用いる。ところで、こうして設計した再構成ヒトAUK12-20抗体H額V領域をコードするDNAのヌクレオチド配列はスプライス供与配列とよく一致する配列を有することが見出された。このことから、再構成ヒトPM-1抗体の場合と同様に異常なスプライシングが再構成ヒトAUK12-20抗体の発現においても起こる可能性がある。このため、ヌクレオチド配列を部分的に変更することにより、スプライス供与配列様の配列を除去した。この修正された配列をバージョンaと称する。

さらに、再構成ヒトAUK12-20抗体H鎖V領域のバージョンb~dを設計した。バージョンa~dのアミノ酸配列を表6に示す。

#### 表 6

FR1	CDR1
123456789012345678901234567890	12345
EIQLQQSGPELMKPGASVKISCKASGYSFT ZVQLVQSGAEVKKPGXSVXVSCKASGYTFS	SYYIH
QVQLVQSGAEVKKPGASVKVSCKASGY <u>S</u> F <u>t</u>	SYYIH
	1 2 3 123456789012345678901234567890 EIQLQQSGPELMKPGASVKISCKASGYSFT ZVQLVQSGAEVKKPGXSVXVSCKASGYTFS

V m A U K 12 - 20 H S G I R V m a R V m b R V m c R V m d	FR2 4 67890123456789 WVKQSHGKSLEWIG WVRQAPGXGLEWVG WVRQAPGQGLEWVG	CDR2 5 6 01223456789012345 A YIDPFNGGTSYNQKFKG YIDPFNGGTSYNQKFKG
VHAUK12-20 HSGI RVHA RVHb RVHC RVHd	7 8 678901234567890 KATLTVDKSSSTAYM RVTXTXDXSXNTAYM RVTMTLDTSTNTAYM KV	12222345678901234 ABC HLSSLTSEDSAVYYCAR ELSSLRSEDTAVYYCAR ELSSLRSEDTAVYYCAR
VHAUK12-20 HSGI RVHA RVHb RVHC RVHC	AB GGN-RFAY WG WG	FR4 11 567890123 QGTLVTVSA QGTLVTVSS QGTLVTVSS

注:ヒトサブグループIVェ 領域(HSGI)において1 種類の共通アミノ酸が特定できない位置はXで示す。アンダーラインを付した2個のアミノ酸はHSGIコンセンサス配 列中のアミノ酸と異る。RVェ b、RVェ c及びRVェ dに ついてはRVェ aと異るアミノ酸残基のみが示してある。

さらに、ヒト抗体 HAX (J. Immunology 139, 2496-2501, 1987, SLE患者由来B細

胞由来のハイブリドーマ21/28細胞の産生する抗体;そのアミノ酸配列はこの文献中のFig.6に記載されており、それをコードするDNAのヌクレオチド配列はFig.4及び5に記載されている)のFRを用いて再構成ヒトsle1220抗体のH鎖V領域バージョン「a」~「d」を次の表7に示すように設計した。

#### 表 7

<b>2</b> K(			
F J		CDR1	
1234567890123456		12345	
		SYYIH	
	· <del>S</del>	HIYYZ	
FR2	CDR2		
67890123456789	012222345678901	12345	
WVKQSHGKSLEWIG WVRQAPGQRLEWMG		IKFKG	
WVRQAPGQRLEWMG I- I-	YIDPFNGGTSYNG	KPKG	
	FI 1234567890123456 EIQLQQSGPELMKPGA QVQLVQSGAEVKKPGA QVQLVQSGAEVKKPGA FR2 67890123456789 WVKQSHGKSLEWIG WVRQAPGQRLEWMG WVRQAPGQRLEWMG	FR1  123456789012345678901234567890  EIQLQQSGPELMKPGASVKISCKASGYSFT QVQLVQSGAEVKKPGASVKVSCKASGYSFT	

	_	FR3	
	7 6789 <b>0</b> 123456	8 7890122223456789 ABC	9 901234
V HAUK12-20 HAX		TAYMELSSLTSEDSAV Taymelsslrsedtav	
sle: 1220Ha 1220Hb	RVTITVDTSAS	TAYMELSSLRSEDTAV	YYCAR
1220Hc 1220Hd	K V		
	CDR3	FR4	
	10 5678900012 AB	34567890123	
V HAUK 12-20 HAX	GGN-RFAY	WGQGTLVTVSA WGQGTLVTVSS	
sle: 1220Ha 1220Hb	GGN-RFAY	WGQGTLVTVSS	
1220Hc 1220Hd			

注:sle1220Ha中のアンダーラインを付した2個の残基はHAXのFRからの変化を示す。sle1220Hb,sle1220Hc、及びsle1220HdについてはHAXのFR中のアミノ酸と異るFR中のアミノ酸のみを示す。

ヒトIL-6Rに対する本発明のキメラ抗体又は再構成ヒト抗体の製造のために任意の発現系、例えば真核細胞、例えば動物細胞、例えば樹立された哺乳類細胞系、真糸状菌細胞、及び酵母細胞、並びに原核細胞、例えば細菌細胞、例えば大腸菌細胞等を使用することができる。好ましくは、本発明のキメラ抗体又は再構成抗体は哺乳類細胞、例えば<u>COS</u>細胞又はCHO細胞中で発現される。

これらの場合、哺乳類細胞での発現のために有用な常用の

プロモーターを用いることができる。例えば、ヒト・サイトメガロウィルス前期(human cytomegalovirus immediate early; HCMV)プロモーターを使用するのが好ましい。HCMVプロモーターを含有する発現ベクターの例には、 $HCMV-V_H-HC_T$ 1、 $HCMV-V_L-HC_K$ 、 $HCMV-12h-g_T1$ 、 $HCMV-12\kappa-g_K$ 等であって、pSV2neoに由来するもの(図1を参照のこと)が含まれる。

本発明のために有用なプロモーターの他の具体例はヒト・エロンゲーション・ファクター  $1\alpha$  (HEF- $1\alpha$ ) プロモーターである。このプロモーターを含有する発現ベクターにはHEF-12h-gr1及びHEF-12k-gr(図8及び図9)、並びにHEF- $V_R-gr1$ 及びHEF- $V_L$ -gr(図15)が含まれる。

宿主細胞系中での遺伝子増幅のため、発現ベクターはさらにdhfr遺伝子を含有することができる。dhfr遺伝子を含有する発現ベクターは例えばDHFR-ΔE-PMh-g71 (図10)、DHFR-ΔE-RVh-PM1-f(図11)等である。

要約すれば、本発明はまず、ヒトIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体のL鎖V領域及びH鎖V領域、並びに該L鎖V領域をコードするDNA及びH鎖V領域をコードするDNAを提供する。これらは、ヒトIL-6Rに対するヒト/マウスキメラ抗体及び再構成ヒト抗体の作製のために有用である。モノクローナル抗体は、例えばAUK12-20、

PM-1、AUK64-7、及びAUK146-15である。 L鎖V領域は例えば配列番号:24,26,28又は30に 示すアミノ酸配列を有し、そしてH鎖V領域は例えば配列番号:25,27,29,又は31に示すアミノ酸配列を有す る。これらのアミノ酸配列は例えばそれぞれ配列番号:24 ~31に示すヌクレオチド配列によりコードされている。 本発明はまた、

- (1)ヒトL鎖C領域及びマウスL鎖V領域;並びに
- (2)ヒトH鎖C領域及びマウスH鎖V領域:

を含んで成る、ヒトILー6Rに対するキメラ抗体に関する。マウスL鎖V領域及びマウスH鎖V領域並びにこれらをコードするDNAは前記の通りである。前記ヒトL鎖C領域は任意のヒトL鎖C領域であることができ、そして例えばヒトκ C領域であることができ、そして例えばヒト f k C領域であることができ、そして例えばヒト f c f はである。

キメラ抗体の製造のためには2種類の発現ベクター、すなわちエンハンサー/プロモーター系のごとき発現制御領域による制御のもとでマウスL鎖V領域及びヒトL鎖C領域をコードするDNAを含んで成る発現ベクター、並びにエンンサー/プロモーター系のごとき発現制御領域のもとでマウスH鎖V領域及びヒトH鎖C領域をコードするDNAを含んで成る発現ベクターを作製する。次に、これらの発現ベクターにより哺乳類細胞のごとき宿主細胞を同時形質転換し、そして形質転換された細胞をインーピトロ又はインービボで培養

してキメラ抗体を製造する。

あるいは、マウスし鎖V領域及びヒトL鎖C領域をコードするDNA並びにマウスH鎖V領域及びヒトH鎖C領域をコードするDNAを単一の発現ベクターに導入し、そして該ベクターを用いて宿主細胞を形質転換し、次にこの形質転換された宿主をインーピボ又はインーピトロで培養して目的とするキメラ抗体を生産させる。

本発明はさらに、

- (A)(1)ヒトL鎖C領域、及び
- (2)ヒトL額FR、及びヒトIL-6Rに対するマウス モノクローナル抗体のL額CDRを含んで成るL額V領域、 を含んで成るL額;並びに
  - (B) (1) ヒトH額C領域、及び
- (2) ヒトH鎖FR、及びヒトIL-6Rに対するマウス モノクローナル抗体のH鎖CDRを含んで成るH鎖V領域、 を含んで成るH鎖;

を含んで成る、ヒトIL-6 Rに対する再構成ヒト抗体を 提供する。

好ましい態様においては、前記し額CDRは配列番号24、26、28及び30のいずれかに示されるアミノ酸配列であって、該アミノ酸配列の範囲が表9において定義されるアミノ酸配列を有し、前記H鎖CDRは配列番号25、27、29及び31に示されるアミノ酸配列であって該アミノ酸配列の範囲が表9において定義されるアミノ酸配列を有し;前記ヒトL鎖FRがREIに由来するものであり;前記ヒトH鎖

FRはNEW又はHGSIコンセンサス配列又はHAXに由来するものであり;前記ヒトし鎖C領域はヒトルC領域であり;そして前記ヒトH鎖C領域はヒトィー1Cである。

好ましい態様においては、L鎖V領域は表2においてRVLaとして示されるアミノ酸配列を有し、H鎖V領域は表3にRVHa、RVHb、RVHc、RVHd、RVHe又はRVHfとして示されるアミノ酸配列を有する。アミノ酸配列RVHfが最も好ましい。

再構成抗体の製造のためには、2種類の発現ベクター、すなわちエンハンサー/プロモーター系のごとき発現制御領域による制御のもとに前に定義した再構成ヒトレ銀をコー/プロモーター系のごとき発現制御領域のもとに前に定義した中央のごとき発現制御領域のもとに前に定義した中央のごとき発現制御領域のもとに前に定義した中央では、これらの発現ベクターを作製する。次に、これらの発現ベクターを用いて哺乳類細胞のごとき宿主細胞を同時形質転換し、そして再構成ヒト抗体を生産せしめる。

あるいは、再構成ヒトレ鎖をコードするDNA及び再構成ヒトH鎖をコードするDNAを単一の発現ベクターに導入し、そしてこのベクターを用いて宿主を形質転換し、次にこの形質転換された宿主細胞をインービボ又はインービトロで培養して目的とする再構成ヒト抗体を生産せしめる。

こうして生産されたキメラ抗体又は再構成ヒト抗体は、常 法に従って、例えばプロテインAアフィニティークロマトク ラフィー、イオン交換クロマトグラフィー、ゲル濾過等によ り単離、精製することができる。

本発明のキメラし額又は再構成ヒトし額はH額と組合わせることにより完全な抗体を作製するために使用することができる。同様に本発明のキメラH額又は再構成ヒトH額はL額と組合わせることにより完全な抗体を作製するために用いることができる。

本発明のマウスL鎖V領域、再構成ヒトL鎖V領域、マウスH鎖V領域、及び再構成ヒトH鎖V領域は、本来、抗原であるヒトILー6Rと結合する領域であり、それ自体として、 又は他の蛋白質との融合蛋白質として医薬、診断薬等として 有用であると考えられる。

また、本発明のL額V領域CDR及びH額V領域CDRも、本来、抗原であるヒトIL-6Rと結合する部分であり、それ自体として又は他の蛋白質との融合蛋白質として医薬、診断薬等として有用であると考えられる。

本発明のマウスL額V領域をコードするDNAはキメラL鎖をコードするDNA又は再構成ヒトL鎖をコードするDNAの作製のために有用である。同様にマウスH鎖V領域をコードするDNAは再構成ヒトH鎖をコードするDNAの作製のために有用である。

また、本発明のL額V領域CDRをコードするDNAは再構成ヒトL額V領域をコードするDNA及び再構成ヒトL額でコードするDNAの作製のために有用である。同様に本発明のH鎖V領域CDRをコードするDNAは再構成ヒトH鎖

V領域をコードするDNA及び再構成ヒトH鎖をコードするDNA作製のために有用である。

## 実 施 例

次に、本発明を下記の実施例により具体的に説明するが、 これにより本発明の範囲が限定されるものではない。

実施例1. ヒトIL-6 Rに対するマウスモノクローナル 抗体のV領域をコードするDNAのクローン化

ヒトIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体の可変 領域をコードするDNAを次の様にしてクローン化した。

## 1. 全RNAの調製

ハイブリドーマAUK12-20からの全RNAを、Chirswinら、Biochemistry, 18,5294(1979)により記載されている方法に従って調製した。すなわち、2.1×10°個のハイブリドーマAUK12-20の細胞を20mlの4Mグアニジンチオシアネート(Fulka)中で完全にホモジナイズさせた。ホモジネートを遠心管中の5.3M塩化セシウム溶液層上に重層し、次にこれをBeckman SW40ローター中で31,000rpmにて20℃で24時間違心分離することによりRNAを沈綴させた。RNA沈緩物を80%エタノールにより洗浄し、そして1mM EDTA及び0.5% SDSを含有する10mM Tris-HC1(pH7.5)150µ1中に溶解し、そしてそれにProtenase(Boehringer)を0.5mg/m1となるように添加した後、37℃にて20分

間インキュベートした。混合物をフェノール及びクロロホルムで抽出し、そしてRNAをエタノールで沈澱させた。次に、RNA沈澱物を1mM EDTAを含有する10mM TrisーHCl(pH7.5)200μlに溶解した。

#### 2. <u>一本鎖 c D N A の合成</u>

J. W. Larrickら、Biotechnology、
7,934(1989)により記載されている方法に従って
一本額cDNAを合成するため、前記のようにして調製した
全RNAの約5μgを40mM KCl,6mM MgClz、10
mMジチオスレイトール、0.5mM dATP,0.5mM d
GTP,0.5mM dCTP,0.5mM dTTP.35μ
M oligo dTプライマー(Amersham),4
8ユニットのRAV-2逆転写酵素(RAV-2:Rousassociated virus2;Amersham)
及び25ユニットのヒト胎盤リボヌクレアーゼ阻害剤(Amersham)
を含有する50mM TrisーHCl(pH
8.3)級衝液10μ1に溶解し、そしてこの反応混合物を37℃にて60分間インキュベートしそして次のポリメラー」
ゼ連鎖反応(PCR)法のために直接使用した。

3. <u>抗体可変領域をコードする遺伝子のPCR法による増</u>幅

Thermal Cycler Model PHC-2 (Techne)を用いてPCR法を行った。

(1) <u>マウスし鎖 V 領域をコードする遺伝子の増幅</u> P C R 法に使用するプライマーは、配列番号: 1~11に 示すMKV (Mouse Kappa Variable)
プライマー (マウスカッパ型L鎖リーダー配列とハイブリダ
イズする) (S. T. Jones ら、Biotechnol
ogy, 9, 88, 1991)、及び配列番号: 12に示す
MKC (Mouse Kappa Constant) プラ
イマー (マウスカッパ型L鎖C領域とハイブリダイズする)
(S. T. Jones ら、Biotechnology, 9,
88, 1991) であった。

まず、10mM Tris-HC1 (pH8.3),50mM KC1 0.1mM dATP,0.1mM dGTP,0.1 mM dCTP,0.1 mM dCTP,0.1 mM dCTP,0.1 mM dCTP,0.1 mM dCTP,1.5 mM MgC12,2.5ユニットのDNAポリメラーゼAmpliTaq(Perkin Elmer Cetus),0.25μMのそれぞれのMKVプライマー、3μMのMKCプライマー及び一本領cDNA合成の反応混合物1μ1を含有するPCR溶液100μ1を94での初期温度にて1.5分間そして次に94でにて1分間、50でにて1分間及び72でにて1分間、この選度サイクルを25回反復した後、反応混合物をさらに72でにて10分間インキューベートした。

# (2) <u>マウスH鎖V領域をコードするcDNAの増幅</u>

PCRのためのプライマーとして配列番号:13~22に示すMHV(Mouse Heavy Variable)プライマー1~10(S. T. Jonesら、Biotechnology, 9, 88, 1991)、及び配列番号:

23に示すMHC(Mouse Heavy Constant)プライマー(S. T. Jones ら、Biotechnology, 9,88,1991)を使用した。前記3. (1)においてし鎖 V 領域遺伝子の増幅について記載したのと同じ方法により増幅を行った。

#### 4. PCR生成物の精製および断片化

前記のようにしてPCR法により増幅したDNA断片をQIAGEN Inc. US)を用いて精製し、そして10mM MgClz及び150mM NaClを含有する100mM TrisーHCl(pH7.6)中で10ユニットの制限酵素Sall(GIBCO BRL)を用いて37℃にて3時間消化した。この消化混合物をフェノール及びクロロホルムで抽出し、そしてDNAをエタノール沈澱により回収した。次に、DNA沈澱物を10ユニットの制限酵素Xmal(New England Biolabs)により37℃にて2時間消化し、そして生ずるDNA断片を、低融点アガロース(FMC Bio.Products,米国)を用いるアガロースゲル電気泳動により分離した。

約450bp長のDNA断片を含有するアガロース片を切り取りそして65℃にて5分間溶融せしめ、そしてこれと同容積の2mM EDTA及び200mM NaClを含有する20mM Tris-HCl(pH7.5)を加えた。この混合物をフェノール及びクロロホルムにより抽出し、そしてDNA断片をエタノール沈澱により回収し、そして1mM EDTAを

含有する10mM Tris-HCl(pH7.5)に溶解した。 こうして、マウスカッパ型L額可変領域をコードする遺伝子を含んで成るDNA断片、及びマウスH額可変領域をコードする遺伝子を含んで成るDNA断片を得た。上記DNA断片はいずれもその5′一末端にSall接着末端を有しそしてその3′一末端にXmal接着末端を有する。

#### 5. 連結及び形質転換

上記のようにして調製したマウスカッパ型L鎖V領域をコードする遺伝子を含んで成るSalIーXmaIDNA断片約0.3μgを、プラスミドpUC19をSalI及びXmaIで消化することにより調製したpUC19ベクター約0.1μgと、50mM TrisーHC1(pH7.4),10mM MgCl2,10mMジチオスレイトール、1mMスペルミジン、1mM ATP,0.1μg/mIのウシ血清アルブミン及び2ユニットT4DNAリガーゼ(New England Biolabs)を含有する反応混合物中で、16℃にて16時間反応させ連結した。

次に、7μ1の上記連結混合物を大腸菌DH5αのコンピテント細胞200μ1に加え、そしてこの細胞を氷上で30分間、42℃にて1分間そして再び氷上で1分間静置した。 次いで800μ1のSOC培地 (Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Sambrookら、Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989)を加え、37℃にて1時間インキュベートした後、2×YT寒天培地 (Molecular Cloning: A Labora tory Manual, Sambrookら、Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989)上にこの大腸菌をまき、37℃にて一夜インキュベートして大腸菌形質転換体を得た。

この形質転換体を、50μg/mlのアンピシリンを含有する2×YT培地5ml中で37℃にて一夜培養し、そしてこの培養物から、アルカリ法(Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Sambrookら、Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989)に従ってプラスミドDNAを調製した。

こうして得られた、ハイブリドーマAUK12-20に由来するマウスカッパ型L鎖V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドをp12-k2と命名した。

上記の同じ方法に従って、ハイブリドーマAUK12-20に由来するマウスH鎖V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドをSalI-Xmal DNA断片から作成し、そしてp12-h2と命名した。

<u>実施例2</u>. <u>マウスモノクローナル抗体のV領域をコードするDNAのクローン化</u>

実施例1 に記載したのと実質上同じ方法をハイブリドーマ PM1, AUK64-7及びAUK146-15に適用して 下記のプラスミドを得た:

ハイプリドーマ P M 1 由来のカッパ型 L 鎖 V 領域をコード

する遺伝子を含有するプラスミド p P M - k 3;

ハイブリドーマPM1由来のH鎖V領域をコードする遺伝 子を含有するプラスミドpPM-h1;

ハイブリドーマAUK64-7由来のカッパ型L額V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドp64-k4;

ハイプリドーマAUK64-7由来のH額V領域をコード する遺伝子を含有するプラスミドp64-h2;

ハイブリドーマAUK146-15由来のカッパ型L鎖V 領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドp146-k 3;及び

ハイブリドーマAUK146-15由来のH鎖V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドP146-h1。

なお、上記プラスミドを含有する大腸菌株は、National Collections of Industrial and Marine Bacteria Limitedに、ブダベスト条約に基づいて、1991年2月11日に寄託され、そして表8に示す受託番号を有する。

表 8

プラスミド	配列番号:	受託番号
p 1 2 - k 2	2 4	N C I M B 4 0 3 6 7
p 1 2 - h 2	2 5	N C I M B 4 0 3 6 3
p P M - k 3	2 6	N C I M B 4 0 3 6 6
p P M - h 1	2 7	N C I M B 4 0 3 6 2
p 6 4 - k 4	2 8	N C I M B 4 0 3 6 8
p 6 4 - h 2	2 9	N C I M B 4 0 3 6 4
p 1 4 6 - k 3	3 0	N C I M B 4 0 3 6 9
p 1 4 6 - h 1	3 1	N C I M B 4 0 3 6 5

## 実施例3. DNAの塩基配列の決定

前記のプラスミド中の c D N A コード領域の塩基配列を、 Sequenase<sup>TM</sup> V ersion 2. 0 キット(U.S. Biochemical Corp、米国)を用いて決定した。

まず、前記のようにして得られたプラスミド約3μgを0.2N NaOHにより変性し、配列決定用プライマーとアニールさせ、そしてキット添付の処方に従って³5SーdATPにより標識した。次に、標識されたDNAを、8M尿素を含有する6%ポリアクリルアミドゲルにて電気泳動した後、ゲルを10%メタノール及び10%酢酸により固定し、乾燥し、そしてオートラジオグラフィーにかけることにより塩基配列を決定した。

各プラスミドの c D N A コード領域の塩基配列を配列番号:

24~31に示す。

### 実施例4. CDRの決定

L額及びH額のV領域の全般的構造は、互いに類似性を有しており、それぞれ4つのフレームワーク部分が3つの超可変領域、即ち相補性決定領域(CDR)により連結されている。フレームワークのアミノ酸配列は、比較的良く保存されているが、一方、CDR領域のアミノ酸配列の可変性は極めて高い(Kabat, E.A. ら、「Sequences of Proteins of Immunological Interest 」US Dept. Health and Human Services, 1983)。

ヒトIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体の可変 領域の上記のアミノ酸配列に基き、そしてKabatらの報 告に従ってIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体の 各V領域のCDRを表9に示す如く決定した。

表 9

プラスミド	配列番号:	CDR(1)	CDR(2) (アミノ酸番号)	CDR(3).
p12-k2	24	24 - 38	54 <del>-</del> 60	93 - 101
p12-h2	25	31 - 35	50 - 66	99 - 105
pPM — K3	26	24 - 34	50 - 56	89 - 97
pPM-h1	27	31 - 36	51-66	99-108
p64 — k4	28	24 - 38	54 - 60	93 - 101
p64 — h2	29	31 - 35	50 - 66	99 - 109
p146 -k3	30	24 - 34	50 - 56	89 - 97
p146 -h1	31	31 - 35	50 <b>—</b> 66	99 - 106

# <u>実施例 5</u>. <u>クローン化された c D N A の発現の確認</u> (1) 発現プラスミドの作製

PCR法によりクローン化されたAUK12-20抗体の x L額及びH額のV領域をコードするcDNAからキメラL額/H額をコードするDNAを作製した。マウスAUK12-20のV領域をコードするcDNAを、ヒトサイトメガロウイルス(HCMV)のエンハンサー及びプロモーターを含有する哺乳類細胞発現ベクター(HCMV発現ベクターと称する)(図1、実施例8)中でヒトC領域をコードするDNAに容易に連結するためには、AUK12-20抗体のV領域をコードするマウスcDNA配列の5′ー末端及び3′ー末端に便利な制限酵素切断部位を導入することが必要であった。

5′ー末端及び3′ー末端へのこれらの修飾はPCR法を用いて行った。2セットのPCRプライマーを設計しそして合成した。マウスL額V領域及びH額V領域の両方について、リーダー配列の始めをコードするDNAにハイブリダイズし、効率的な翻訳のために必須のDNA配列(Kozak, M., J. Mol. Biol. 196:947-950, 1987)を維持しそしてHCMV発現ベクターへのクローニングのためのHindIII 部位を形成するために、L額V領域後方プライマー(配列番号:32)、及びH額V領域後方プライマー(配列番号:33)を調製した。前方PCRープライマーは、J領域の末端をコードするDNAにハイブリダイズし、C領域へのスプライシングのために必須のDNA配列を維持

しそしてHCMV発現ベクターでのヒトC領域への連結のためのBamHI部位を形成するように、L額V領域前方プライマー(配列番号34)、及びH鎖V領域前方プライマー(配列番号35)を調製した。

PCRによる増幅に続き、PCR生成物をHindIII及びBamHIにより消化し、ヒト $\kappa$ 額又は $\tau-1$ 額 C領域DNAを含有するHCMVベクターにクローン化し、そして塩基配列を決定してPCR法による増幅中にエラーが生じなかったことを確認した。得られる発現ベクターをHCMV-12k-gk及びHCMV-12h-g $\tau$ 1と称する。

 $HCMV発現ベクターの構造を図1に示す。プラスミドHCMV-V<sub>L</sub>-HCκにおいて、V<sub>L</sub> 領域は任意のマウスL 額V領域コード配列であることができる。この例において、<math>AUK12-20\kappa$ L額V領域を挿入することによりHCMV-12k-gkを得た。プラスミド $HCMV-V_H-HC$  r1において、 $V_H$  領域は任意のマウス H 額 V 領域コード配列であることができる。この例においては AUK12-20 の H 額 V 領域を挿入して HCMV-12h-g r1を得た。

#### COS細胞での一過性(transient)発現

キメラAUK12-20抗体のCOS細胞での一過性発現を見るため、前記発現ベクターをCOS細胞において試験した。Gene Pulsar装置(BioRad)を用いる電気穿孔法(electroporation)によりDNAをCOS細胞に導入した。すなわち、COS細胞を1×10<sup>7</sup>個/m1になるようにphosphate-buffer

ed saline (PBS) に懸濁し、この細胞浮遊液 0.8 mlに DNA (各プラスミドについ 10 μg) を加えた。 1,900 ボルト (V)、25 マイクロファラッド (μF) の電気容量にてパルスを与えた。

室温にて10分間の回復期間の後、エクレトロポレーションした細胞を、10%のウシ胎児血清を含有するDMEM培地(GIBCO)8■1に加えた。72時間のインキュベーションの後、培養上清を集め、遠心分離して細胞破片を除去し、そして無菌条件下で4℃にて短時間、又は-20℃にて長時間貯蔵した。

## <u>酵素免疫測定法(ELISA)によるキメラ抗体の定量</u>

トランスフェクトされたCOS細胞の培養上清をELIS Aにより測定して、キメラ抗体が生産されていることを確認 した。キメラ抗体を検出するため、プレートをヤギの抗ヒト I g G (Whole molecule) (Sigma)に よりコートした。ブロックした後、COS細胞からの培養上 清を段階希釈しそして各ウエルに加えた。インキュベーション及び洗浄の後、アルカリホスファターゼー結合ヤギ抗ーヒ トI g G ( T 額特異的、Sigma)を加えた。インキュベーション及び洗浄の後、基質緩衝液を加えた。インキュベーションの後、反応を停止しそして405nmにおける吸光度を 測定した。標準として精製ヒトI g G ( Sigma) を用い た。

# <u>ヒトIL-6 Rへの結合能を確認するための酵素免疫測定</u> (ELISA)

トランスフェクトされたCOS細胞からの培地をBLISAにより測定して、生産されたキメラ抗体が抗原に結合し得るか否かを決定した。抗原への結合の検出のため、プレートをMT18マウスモノクローナル抗体(参考例1)でコートした。1% BSAでブロックした後、可溶性組換えヒトIL-6R(SR344)を加えた。

洗浄した後、COS細胞からの培養上清を段階希釈し、そして各ウェルに加えた。インキュベーション及び洗浄の後、アルカリホスファターゼ結合ヤギ抗ヒトIgGを加えた。インキュベーション及び洗浄の後、基質緩衝液を加えた。インキュベーションの後、反応を停止し、そして405nmにおける吸光度を測定した。

この結果を図2に示した。キメラ抗体AUK12-20をコードする遺伝子のCOS細胞へのトランスフェクションを実施した。このCOS細胞の培養上清サンプルは、IL-6Rに対する強い結合能を示し、図2に〇(オープンサークル)で示す如く、サンプルの希釈度(抗体の濃度)依存的に405mmにおける吸光度が変化し、サンプル中にIL-6Rレセプターに対する抗体が含まれていることが確認された。

#### ヒトIL-6RとIL-6の結合を阻害する能力の測定

トランスフェクトされたCOS細胞からの培養上清を測定 して培地中に存在する抗体が、IL-6RとIL-6との結 合を阻害するか否かを調べるために、ビオチン化IL-6と の競合的結合阻害能を調べた。プレートをMT18マウスモノクローナル抗体(参考例1)でコートした。プロッキングの後、可溶性組換ヒトIL-6R(SR344)を加えた。洗浄した後、COS細胞からのサンプルを段階希釈し、そしてピオチン化IL-6と共に各ウエルに加えた。

洗浄した後、アルカリホスファターゼ結合ストレプトアビジンを加えた。インキュベーション及び洗浄の後基質緩衝液を加えた。インキュベーションの後、反応を停止し、そして吸光度を405nmにて測定した。精製マウスAUK12-20モノクローナル抗体を陽性対照として用いた。無関係の抗体を発現するCOS細胞からの培地を陰性対照として用いた。

この結果を図3に示した。キメラ抗体AUK12-20をコードする遺伝子でトランスフェクトしたCOS細胞の培養上清は、最高、及び2番目に高いサンプル濃度でIL-6RとIL-6の結合を阻害した。すなわち、図3に●で示す如く、サンプル希釈度(抗体の濃度)依存的に405nmにおける吸光度が変化し、サンプル中の抗体がIL-6RとIL-6の結合を阻害していることが認められた。これは陽性対照の吸光度の抗体濃度依存的変化(○)にほぼ一致することからも確認出来た。

なお、陰性対照 ( $\Delta$ ) は阻害活性が全く認められなかった。 実施例 6. クローン化 c DNAの発現の確認 (2)  $(+ \times 2)$  5 PM -1 抗体の作製)

# 発現ベクターの作製

キメラPM-1抗体を発現するベクターを作製するため、

それぞれマウスPM-1 κ し額及び H 鎖 V 領域をコードする c D N A クローンpPM- k 3 及びpPM- h 1 をPCR法 により変形し、そしてHCMV発現ベクター(図1を参照のこと)に導入した。 L 鎖 V 領域のための後方プライマーpm k ー s (配列番号:38)及び H 鎖 V 領域のための後方プライマーpm h ー s (配列番号:40)を、リーダー配列の最初をコードする D N A にハイブリダイズし且つ K o z a k コンセンサス配列及び H i n d III 制限部位を有するように配列番号:36)及び H 鎖 V 領域のための前方プライマーpm h ー a (配列番号:39)を、J 領域の末端をコードする D N A 配列にハイブリダイズし且つスプライスドナー配列及び B a m H I 制限部位を有するように設計した。

κ L 鎖 V 領域のため、 2 種類の前方プライマーを合成した。ほとんどのκ L 鎖においては、位置107のリジンが保存されているが、マウス P M ー 1 κ L 鎖においては位置107がアスパラギンである。キメラ P M ー 1 抗体の抗原結合活性に対するこの変化の効果を検討するため、前方プライマー P m k ー b (配列番号:37)を、位置107がアスパラギンからリジンに変るように設計した。 P C R 反応に続き、 P C R 生成物を精製し、 H i n d III 及び B a m H I で消化し、そして p U C 1 9 ベクター (Y a n i s h e ー P e r r o n ら、G e n e (1985)33:103-109)にサブクローニングした。 D N A 配列決定の後、 H i n d III ー B a m H I 断片を切出し、そして H 鎖 V 領域については発現ベクター

HCMV-V<sub>H</sub>-HCr1にクローン化してHCMV-PM h-gr1を得、そしてL額V領域についてはHCMV-V<sub>L</sub> -HCxにクローン化してHCMV-PMka-gk及びH CMV-PMkb-gkを得た。

## COS細胞のトランスフェクション

キメラPM-1抗体の一過性発現を観察するため、前記発現ペクターをCOS細胞において試験した。HCMV-pmh-gr1と、HCMV-pmka-gk又はHCMV-pmkb-gkのいずれかとを、Gene Pulsar装置(BioRad)を用いてエレクトロポレーションによりCOS細胞に同時形質転換した。DNA(プラスミド当り10μg)を、PBS中1×10<sup>7</sup>細胞/mlの0.8 mlのアリコートに加え、1,900V,25μFの容量にてパルスを与えた。室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%のγーグロブリン不合有ウシ胎児血清を含有するDulbecco<sup>7</sup>s

Modified Eagle Medium (DMEM) (GIBCO) に加えた。72時間のインキュベーションの後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去し、そして無菌条件下で4℃にて短期間貯蔵し、又は-20℃にて長期間貯蔵した。

# <u>キメラPM-1抗体の発現及び分析</u>

3日間の一過性発現の後、<u>COS</u>細胞からの培地を集め、 そしてキメラ PM - 1 抗体について試験した。培地をまず E LISAにより分析して、トランスフェクトされた<u>COS</u>細 胞によりヒト様抗体が生産されたか否かを決定した。このアッセイにおいて標準として既知量の精製ヒトIgGを用いることにより、COS細胞からの培地中に存在するヒト様抗体(この場合、キメラPM-1抗体)の量を推定することが可能である。ヒト抗体の検出のため、プレートをヤギ抗ーヒトIgG(全体分子、Sigma)によりコートした。ブロッキングの後、COS細胞からのサンプルを段階希釈し、そりェルに加えた。インキュベーション及び洗浄の後、アルカリホスフェターゼ結合ヤギ抗ーヒトIgG(T鎖特異的、Sigma)を加えた。インキュベーションの後、反応を停止し、そして405mmでの吸光度を測定した。標準として精製ヒトIgG(Sigma)を加えた。

キメラPM-1抗体をコードする遺伝子を担持するベクターによりトランスフェクトされた<u>COS</u>細胞からの培地はヒト様抗体の発現について陽性であり、そしておよその量が上記のようにして測定された。

次に、キメラPM-1抗体をコードする遺伝子を担持するベクターによりトランスフェクトされた<u>COS</u>細胞からの同じ培地をヒトIL-6Rに結合する能力について測定した。抗原への結合の測定のため、プレートを、ヒトIL-6Rに対する抗体であるMT18マウスモノクローナル抗体(参考例1)によりコートした。プロッキングの後、可溶性ヒトIL-6R(SR344)を加えた。洗浄した後、サンプルを段階希釈し、そして各ウエルに加えた。インキュベーション

及び洗浄の後、アルカリホスファターゼ結合ヤギ抗ーヒトI g G ( r 額特異的; S i g m a ) を添加した。インキュベー ション及び洗浄の後、基質緩衝液を加えた。インキュベーシ ョンの後、反応を停止し、そして405 naでの吸光度を測定 した。この測定のために標準品は存在しなかった。

2個のサンプルの内の1つは、マウスPM-1抗体中に見 られるV領域と同一のV領域を有するキメラ抗体(キメラP M-la抗体、図4)をコードする遺伝子によるトランスフ ェクトからのサンプルであった。他の1つのサンプルはL鎖 V領域中の位置107に前記のような1個のアミノ酸変化を 有するキメラ抗体(キメラPM-1b抗体、図4)をコード する遺伝子によるトランスフェクションからのものであった。 いずれのサンプルも、サンプルの希釈により減少するIL-6Rに対する強い結合を示した。すなわち、作製されたキメ ラPM-1抗体は機能的であり、そしてその抗原によく結合 することができる。最も重要なことは、機能的キメラPM-1抗体の証明は、正しいマウスPM-1V領域がクローン化 されそして配列決定されたことの直接の証拠である。L鎖V 領域中の位置107にいずれのアミノ酸を有するキメラ抗体 も抗原 I L - 6 R によく結合した。マウス P M - 1 抗体の L 鎖V領域中の位置107は抗原結合のためにあまり重要では なく、そしてこの位置におけるアスパラギン及びリジンのい ずれも満足に機能するようである。マウスPM-1抗体はそ の L 鎖 V 領域のこの位置にアスパラギンを有するので、キメ ラPM-1抗体を用いるその後のすべての研究は、マウスP

M-1 抗体に見出されるそれと同じパージョン a を用いて行った。

より多量のPM-1抗体を安定に生産するために、dhf r遺伝子を含有する新たな H C M V 発現ベクターを作製した。 キメラPM-1抗体のより高い発現レベルを達成するための 第一段階は、ベクターHCMV-VェーHCェ」(図1)を 変形して、このベクターが欠陥のある(crippled) SV40プロモーターエンハンサーにより発現されるdhf r遺伝子を含有するようにすることであった。SV40エン ハンサー要素をpSV2-dhfrベクター(S. Subr amanis, Mol. Cell. Biol. (1981) 1:854-864) から除去し、そしてSV40プロモー ターによって発現されるneo遺伝子の代りに「欠陥のある」 SV40プロモーターにより発現されるdhfr遺伝子をH  $CMV-V_R-HC_{T_1}$  に挿入した。次に、この新しい HC $MV - V_H - HC_{T_1} - dhfr \sim 0$ 1V領域を挿入した。この改良された発現ベクターの作製を 実施例10に詳細に記載する。

CHO dhfr (-) 細胞 (G. Vrlaubら、Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1980)???:4216-4220)を2種類のプラスミドDNAすなわちキメラPM-1aL額を発現するためのHCMV-V.-HCκベクター (HCMV-PMka-gk)及びキメラPM-1 H鎖を発現するためのHCMV-Vκ-HCr.-dhfrベクター (DHFR-ΔE-PMh-gr1;実

<u>ヒトIL-6RへのIL-6の結合を阻害するキメラ抗体</u> の能力についてのELISA測定

トランスフェクトされた<u>COS</u>細胞において又は安定なCHO細胞系において生産された抗体を測定して、それらが、IL-6Rへのピオチン化IL-6の結合と競争するか否かを決定した。プレートをマウス抗体MT18によりコートした。プロッキングの後、可溶性組換えヒトIL-6R(SR344)を加えた。洗浄の後、<u>COS</u>細胞からのサンプルを段階希釈し、そしてピオチン化IL-6と一緒に各ウエルに加えた。洗浄の後、アルカリホスファターゼ結合ストレプト

アピジンを加えた。インキュベーション及び洗浄後、基質級 衝液を加えた。インキュベーションの後、反応を停止させ、 そして405nmにおける吸光度を測定した。結果を図5に示 す。

# 実施例7. 再構成ヒトPM-1抗体の作製

より迅速に且つより効率的にCDR移植を達成するため、PCRによる逐次CDR移植法を開発した。この方法はPCR変異誘発法(Kammanら、Nucl. Acid. Res. 17:5404, 1989)に基く。

CDR移植のための選択されたヒトFRをコードするDNAを含有する鋳型DNAを調製するために、適当な再構成ヒトV領域をコードするDNAを便利なベクターに再クローニングする必要があった。プラスミドalys11及びF10のDNAはそれぞれ再構成ヒトD1.3のL額及びH鎖をコードしており、ヒトREIからのFRをコードするDNAをそれぞれ含有する。
再構成ヒトD1.3のL額V領域をコードするDNA配列を含有する約500bpのNcoIーBamH1断片をalys11から切り出し、そしてHindIII及びBamHIで開裂されたpBR327を得た。このV1ー1ysーpBR327からのHindIIIーBamHI断片を、HindIII及びBamHIにより開裂されたpUC19に挿入してプラスミドV1-1ysーpUC19を得た。

再構成ヒトD1. 3のH鎖V領域をコードするDNA配列

を含有する約700bpのNcol-BamHI断片をF10から切り出し、そしてHindIII-Ncolアダプターを用いてpBR327のHindIII-BamHI部位にサブクローニングし、Vh-lys-pBR327を得た。次に、このプラスミドからHindIII-BamHI断片を切り出し、そしてHindIII及びBamHIにより開裂されたpUC19にサブクローニングしてVh-lys-pUC19を得た。

なお、プラスミドalysll及び再構成ヒトD1.3の L鎖V領域FRをコードするDNA配列はヒト型化CAMP ATH-1H抗体(Nature 332:323-327 (1988))のそれと同じである。鋳型として使用した、プラスミドF10中の再構成ヒトD1.3のH鎖V領域をコードするDNA配列は、V.Verhoeyら、Science237:1534-1536(1988)のFig.2に記載されている。

図6は、再構成ヒトPM-1のH鎖V領域の第一バージョンをコードするDNAの作製のために使用されたプライマー及びPCR反応を模式的に示す。後方プライマーA(APCR1;配列番号:41)及び前方プライマーE(APCR4;配列番号:42)は、このベクター上のDNA配列にハイプリダイズする。APCR1及びAPCR4はpUC19ベクターのために特に設計されたが、ユニバーサルM13配列プライマーを使用することもできる。

CDR1移植/変異誘発プライマーB (phv-1;配列

番号: 43)、CDR 2 移植プライマーC(p h v - 2;配 列番号:4 4 ) 、及びCDR3移植プライマーD(phv-3;配列番号:45)は40~60bpの長さを有し、マウス PM-1のH鎖V領域のCDRをコードするDNA及び該C DRをコードするDNAを挟む鋳型DNA中のヒトFRをコ ードするDNA配列から成る。第一のPCR反応において前 方プライマーAPCR4及び後方プライマーDを用いた。マ ウス P M - 1 の C D R 3 配列をコードする D N A を含有する 第一PCR生成物を精製し、そして第二PCR反応において 後方プライマーとしてのプライマーCと共に前方プライマー として使用した。同様にして、マウスPM-1のCDR2及 びCDR3をコードするDNAを含有する第二PCR生成物、 並びにマウスPM-1の3個すべてのCDRをコードするD NAを含有する第三PCR生成物をそれぞれ次のPCR段階 のプライマーとして使用した。完全な再構成ヒトPM-1 H頷V領域をコードするDNAを有する第四PCR生成物を 精製し、HindIII 及びBamHIにより消化し、そして さらに分析するためにpUC19にサブクローニングした。

再構成ヒトPM-1 抗体H鎖V領域をコードするDNAの作製のために3種類の変異誘発プライマーphv-1, phv-2及びphv-3を合成した。これらは8M尿素を含有する12%ポリアクリルアミドゲル上で精製した。変異誘発プライマーphv-1は、マウスPM-1抗体のCDR1の移植のためのみならずヒトFR1中の位置27及び30におけるそれぞれのSerからTyrへ、及びSerからThr

への変異のために設計された。各100μ1のPCR反応物は典型的には10mm Tris-HCl(pH8.3),50 mm KCl,1.5mm MgClr,250μM dNTP,50ngの鋳型DNA(Vh-lys-pUCl9),2.5 uのAmpliTaq(Perkin Blmer Cetus)、及びプライマーを含有した。1μMずつのphv-3プライマー及びAPCR4プライマーを含む第一のPCR反応を行い、94℃にて1.5分間の最初の変性の後、94℃にて1分間、37℃にて1分間及び72℃にて1分間の30サイクルを反復した。アニーリング段階と合成段階の間の変温時間は2.5分間であった。最終サイクルの完了の後、72℃にて10分間の最終伸長反応を行った。523bpのPCR生成物を1.6%低融点アガロースゲルを用いて精製し、そして次に第二のPCR反応におけるプライマーとして使用した。

第二のPCR反応において約1μgの精製された第一PCR生成物及び25pmoleの変異誘発プライマーphvー2をプライマーとして使用した。PCR条件は第一のPCR反応について記載したのと同じであった。同様にして、第二のPCR反応からの665bpのPCR反応において使用し、そして別三のPCR反応からの737bpのPCR反応において使用した。第二人PCR1と共に第四のPCR反応において使用した。第四のPCR反応からの1.172kbのPCR反応からの1.172kbのPCR反応に再構成とHindIII及びBamHIで消化し、そして次に再構成と

トPM-1抗体H額V領域を含有する約700bpの断片をPUC19ベクターにサブクローニングした。配列決定した4個のクローンの内2個が正しいアミノ酸配列をコードするDNA配列を有しており、そしてPUC-RVh-PMIaと命名した。

再構成PM-1抗体H鎖V領域の他のバージョンをコード するDNAを作製するため5種類の変異誘発PCRプライマ ーを合成した。各PCR反応は前配の反応条件と本質的に同 じ条件下で行われた。パージョン「b」のため、変異誘発プ ライマーphマーm4(Val-71→Arg-71)(番 号はKabatらによる;麦4参照)(配列番号:46)及 びAPCR4を、鋳型DNAとしてのpUC-RVh-PM 1 a と共に第一PCR反応において使用した。この第1PC R反応からのPCR生成物を精製し、そしてプライマーAP CR1と共に第二PCR反応における前方プライマーとして 使用した。第二PCR反応からのPCR生成物を1.6%低 融点アガロースゲルを用いて精製し、HindIII 及びBa mHIにより消化し、そしてpUC19にてサブクローニン グしてpUC-RVh-PM1bを得た。同様にして、変異 誘発プライマーphv-nm(Asp-1→G1n-1) (配列番号:47)及び鋳型pUC-RVh-PM1bを用 いてパージョン「c」をコードするDNA(pUC-RVh - PMIc)を得、変異誘発プライマーphv-m6(Il e-48→Met-48) (配列番号:48) 及び鋳型 p U C-RVh-PM1bを用いてパージョン「d」をコードす

るDNA(pUC-RVh-PM1d)を得、変異誘発プライマーphv-nm及び鋳型pUC-RVh-PM1cを用いてパーション「e」をコードするDNA(pUC-RVh-PM1e)を得、そして変異誘発プライマーphv-m7(Thr-28→Ser-28、及びPhe-29→Ile-29)(配列番号:49)及び鋳型pUC-RVh-PM1bを用いてパージョン「f」をコードするDNA(pUC-RVh-PM1bを用いてパージョン「f」をコードするDNA(pUC-RVh-PM1f)を得た。再構成H鎖V領域パーション「f」のアミノ酸配列及びそれをコードするヌクレオチド配列を配列番号54に示す。

図7は、再構成ヒトPM-1抗体上額V領域の第一バージョンをコードするDNAの作製において使用したプライ体上額V領域の第一バージョンをコードするDNAの作製のため、CDR1移植プライマーPkv-1 (配列番号:50)、CDR2移植プライマーPkv-2 (配列番号:51)及び合成し、そして8M尿素を含有する12%ポリアクリルアミンのル上で精製した。前記のようにしてPCR反応を行ったが第一PCR反応物は1μMずつのPkv-3プライマー及びる1ル上で第一PCR反応物は1μMずつのPkv-3プライマー及び350bpのPCR生成物を1.5%低融点アガロースゲルを用いて精製し、そして第二PCR反応からのPCR生成物を精製し、そして第二PCR反応からのPCR生成物を精製し、そしてCDR3が移り、2000年における前方プライマーとして使用した。第二PCR反応からのPCR生成物を精製し、

植されたDNAを含有する500bp断片をDNA配列決定のためにPUC19ベクターにサブクローニングした。正しい配列を有するプラスミドDNAを同定し、そして次のPCR反応における鋳型DNAとして使用した。第三PCR反応において25pmoleの変異誘発プライマーpkv-2及びAPCR4を使用した。第三PCR反応からのPCR生成物を精製し、そしてプライマーpkv-1と共に第四PCR反応におけるプライマーとして使用した。同様にして、第四PCR反応からのPCR生成物をAPCR1プライマーと共に第五PCR反応におけるプライマーとして使用した。

ローンを p U C - R V 1 - P M 1 a と称する。この配列を配列番号: 5 5 に示す。

再構成ヒトPM-1 L鎖V領域の他のバージョンをコードするDNAの作製のため、変異誘発プライマーpvk-m1(配列番号:53)を合成した。PCR反応は本質的に前記の通りであった。第一PCR反応において、変異誘発プライマーを表現した。第一PCR反応において、変異であるとしてのpUC-RV1-PM1aと共に使用した。第一PCR反応からのPCR生成物を精製し、そしてAPCR1プライマーと共に第二PCR反応におけるプライマーとして使用した。第二PCR反応からのPCR生成物を精製し、BamHI及びHindIIIにより消化し、そしてDNA配列決定のためにpUC19にサブクローニングした。このクローンをpUC-RV1-PM1bと命名した。

実施例 8. 遺伝子操作された抗体を哺乳類細胞中で、発現させるためのヒトサイトメガロウイルス前期 (HCMV) プロモーターを用いるベクターの作製(図1)

キメラPM-1抗体のL額V領域をコードするDNA断片及びキメラPM-1抗体のH額V領域をコードするDNA断片を、それぞれ、哺乳類細胞中でヒトκL額又はヒトァー1H鎖を発現するように設計されたHCMV発現ベクター(図1を参照のこと)HCMV-VL-KCK及びHCMV-VルーHCr1にまず挿入した。該HCMV発現ベクターの作製のための詳細な記載は、Maedaら、Human An:ibodies and Hybridomas(199];

2:124-134; C. A. Kettleborough ら、Protein Engeneering (1991) 4:773-783に公表されている。両ベクターはPSV 2neo(P. J. Southern et al., J. M ol. Appl. Genet. (1982) 1:327-341) に基礎を置き、そして免疫グロブリンし鎖又はH鎖の高レベルの転写のためにヒトサイトメガロウイルス (HCM V) プロモーター及びエンハンサー (M. Boshartら、Cell(1985) 41:521-530) を含有する。

L鎖発現ベクターはヒトルC領域(T. H. Rabbit tsb、Carr. TOP. Microbiol. Immunol. (1984) 114:166-171) をコードするゲノムDNAを含有し、そしてH鎖発現ベクターはヒトァー1C領域(N. Takahashib、Cell (1982) 29:671-679) をコードするゲノムDNAを含有する。これらのHCMV発現ベクターは多能であり、そして種々の哺乳類細胞タイプにおける一過性(transient) 発現及び安定な発現のために使用することができる。

実施例9. 遺伝子操作された抗体を哺乳類細胞中で発現させるためのヒトエロンゲーションファクター1α (HEFー1α) プロモーターを使用するベクターの作製 (図 8 及び図 9)

ヒト・ポリペプチド・チェーン・エロンゲーション・ファクター  $1 \alpha$  (HEF- $1 \alpha$ ) は最も豊富な蛋白質の1つである。これはほとんどの細胞で発現される。ヒトEF- $1 \alpha$ プロモーター-エンハンサーの転写活性はSV40前期プロモ

ーター-エンハンサーのそれに比べて約100倍である(D. W. Kimb, Gene (1990) 91:217-223; 及びT. Uetsukiら、J. Biol. Chem. (1 989) 264:5791-5798) . 2. 5kb0HEF -1αプロモーター-エンハンサー領域は、該遺伝子の5′ -末端に接する約1.5kbのDNA、第一エクソン中の33 bp、第一イントロン中の943bp、及び第二エクソンの最初 の部分の10bpから成る。この後2. 5kbのHindIII -EcoR1断片をプラスミドpEF321-CAT(D.W. Kimら、Gene (1990) 91:217-223;及 びT. Uetsukiら、J. Biol. Chem. (19 89) 264:5791-5798) から切り出し、そして р d K C R ベクター (M. T s u c h i y a b, Em b o J. (1987) 6:611-616), K. O'Hara 6. Proc. Natl. Acad. Sci. USA Vo 1. 78, No. 3, 1527-1531, (1981) (R. Fukunagab, Proc. Natl. Acad. Sci. USA Val. 81, 5086-5090(1984))にクローニングして、SV40前期プロモータ ーーエンハンサーを含有する約300bpのHindIII-E coRI断片を置き換えてpTEF-1を得た。

pTEF-1をEcoRIで消化し、Klenowポリメ ラーゼでフィルーインし、そしてHindIII リンカーに連 結した。次に、この修飾されたpTEF-1ベクターDNA から約1. 6kbのHindIII - Smal断片を切り出した。 HCMV-12h-gr1をBcoRIにより部分消化し、 K1enowポリメラーゼによりフィルーインし、そして自 已連結することにより、実施例5において作製したHCMV -12h-gr1からプラスミドHCMV-12h-gr1 (ΔB2)を作製した。

プラスミドHCMV-12h-gr1(ΔΕ2)をEco RIで消化し、Klenowポリメラーゼでフィルーインし、そしてHindIIIで消化した。ヒトr-1C領域をコード するDNA配列を含有する約7kbの断片を、HEF-1αプロモーターーエンハンサーを含有する前記の1.6kb HindIIIーSmaI断片に連結してHEF-12h-gr1を得た。このベクター中のHEF-1αプロモーター・エンハンサー領域は、5′ー領域に接する380bpのDNAを除き、PTEF-1中のそれと同一であった。HindIIIーBamHI断片として存在するこのH鎖V領域は、他のH鎖V領域と容易に交換することができる。

再構成ヒトH鎖V領域をコードするDNAを含有するHind III - Bam H I DNA断片をpUC-RVh-PM1a, pUC-RVh-PM1c, pUC-RVh-PM1c, pUC-RVh-PM1c, pUC-RVh-PM1d, pUC-RVh-PM1e及びpUC-RVh-PM1f(実施例7)から切り出し、そして前記のプラスミドHEF-12h-gr1のHindIII-Bam H I 部位に挿入して、それぞれ発現ベクターRVh-PM1a, RVh-PM1b, RVh-PM1c, RVh-PM1d, RVh-PM1e、及びRVh-PM1fを得

た。発現ベクターRVhーPM1a, RVhーPM1b, RVhーPM1c, RVhーPM1e、及びRVhーPM1f、並びにHEFーPMhーgr1は、それぞれ再構成ヒトPMー1抗体H額V領域パージョン「a」, 「b」, 「c」, 「d」, 「e」及び「f」、並びにマウスPMー1抗体H額V領域をコードするDNAを有する。

L 観発現ペクターHEF-12k-gkを作製するため、HEF-1αプロモーターーエンハンサー領域を含有する約3.0kbのPvuI-HindІІІ 断片をHEF-12h-g71ら切り出し、そして実施例5において作製したHCMV-L鎖発現ベクターHCMV-12k-gkからの約7.7kbのPvuI-HindІІІ 断片に連結してHEF-12k-gkを得た。H鎖発現ベクターHEF-12h-g71の場合と同様に、HindІІІ ーBamHI断片として存在するHEF-12k-gk中のL鎖V領域をコードするDNAと容易に交換することができる。なお、プラスミドHEF-PMh-g71はほけできる。なお、プラスミドHEF-PMh-g71は領は「PvuI-HindІІІ 断片)によりHCMV-Pmh-g71のHCHVプロモーター領域(PvuI-HindІІІ 断片)を置き換えることにより作製したものである。

再構成ヒトレ鎖V領域をコードするDNAを含有するHindIII - Bam HIDNA断片をpUC-RV1-PM1 a及びpUC-RV1-PM1b(実施例7)から切り出し、そしてHEF-12k-gkのHindIII-Bam HI部

位に挿入し、それぞれ発現ベクターRV1ーPM1a及びRV1ーPM1bを得た。発現ベクターRV1ーPM1a及びRV1ーPM1b、並びにHEFーPMxーgkはそれぞれ再構成ヒトL鎖V領域「a」及び「b」、並びにマウスPMー1 L鎖V領域をコードするDNAを有する。なお、プラスミドHEFーPMxーgkは、HEFー12kーgk(図9)のEF1なプロモーター領域(PvuIーHindIII 断片)によりHCMVーpmkaーgkのHCMVプロモーター領域(PvuIーHindIII 断片)を置き換えることにより作製したものである。

実施例10. 遺伝子操作された抗体をCHO細胞中で高レベルで発現させるための、欠陥SV40プロモーター-エンハンサー配列に連結されたジヒドロフォレートレラクターゼ(dhfr)遺伝子を用いるベクターの作製(図10及び図11)

SV40前期プロモーターからエンハンサー配列を除去するため、プラスミドpSV2-dhfr(S. Subramaniら、Mol. Cell. Biol. (1981)1:854-864) (ATCC33694)をSphI及びPvuIIで消化し、Klenowポリメラーゼでフィルーインし、そして自己連結してpSV2-dhfr-ΔEを得た(図10)。HCMVプロモーター、H鎖V領域をコードするDNA及びヒトァー1C領域をコードするDNAを含有する約3.7kbのEcoRI断片を、EcoRIによる部分消化によりHCMV-PMh-grlらか切り出した。この断片を、EcoRIー消化pSV2-dhfr-ΔEに連結してDHFR-ΔE-PMh-grlを得た。

HEF-1αプロモーターーエンハンサーを用いるH額発現ベクターに基いて類似のベクターを作製した(図11を参照のこと)。HCMV-12h-gr1に由来する約3.7kbのEcoRI断片を、EcoRI-精化pSV2-dhfr-ΔEと連結してDHFR-ΔE-12h-gr1を得た。DHFE-ΔE-12h-gr1中のdhfr配列に続くBamHI部位を、BamHIによる部分消化、Klenowポリメラーゼによるフィルーイン及び自己連結により除去した。dhfr cDNAを含有する約4kbのPvuI-BamHI断片をこの修飾されたDHFR-ΔE-12h-gr1から切り出し、そして実施例12において作製したRVh-PM1f-4からの約3kbのPvuI-BamHI断片に連結してDHFR-ΔE-RVh-PM1fを得た。

上記の改良されたプラスミドは本発明の再構成ヒトPM-1 抗体の製造のために使用することができる。

<u>実施例11.再構成ヒトPM-1抗体の種々のバージョンの発現及び分析</u>

再構成とトPM-1抗体のL額及びH額を発現する各HEF-1 αベクターをCOS細胞に同時形質転換(co-transfect)した。標準対照としてキメラPM-1抗体のL額及びH額を発現する各HEF-1 αベクターもCOS細胞に同時形質転換した。3日後、形質転換されたCOS細胞からの培地を集め、そしてELISAにより(1)上清中に存在するヒト1gG抗体の量について、及び(2)1 Lー6 Rに結合するその1gGの能力について分析した。次に、

同じサンプルをさらに、ELISAにより、ヒトIL-6R へのヒトIL-6の結合を阻害する該抗体の能力について試験した。

再構成ヒトPM-1抗体し鎖を発現する2種類のベクター の一方(R V 1 - P M 1 a 又は R V 1 - P M 1 b)及びキメ ラPM-1抗体H鎖を発現するベクター(HCMV-PMh ーgr1)により<u>COS</u>細胞を同時形質転換することにより、 **再機成ヒトPM-1抗体L鎖V領域の2種類のバージョンの** 評価を行った。細胞をまた、キメラPM-1抗体L顉及びH 鎖を発現する各ベクター(HCMV-PMka-gk及びH CMV-PMh-gr1)により同時形質転換した。未精製 のCOS細胞上清を用いるデーターは、ヒトIL-6Rへの 結合についての測定において、再構成ヒトPM-1抗体L鎖 のパージョン「a」がキメラPM-1抗体L鎖と同等である ことを示した。しかしながら、再構成ヒトPM-1抗体L鎖 のバージョン「b」はヒトIL-6Rへの結合能を実質的に 保持しなかった。これらの結果から、FR3中の位置71の フェニルアラニン (CAMPAHTH-1Hのために修飾さ れたヒトREI中に存在する)からチロシン(天然ヒトRE Ⅰ及びマウス P M − 1 抗体中に存在する)への変化は機能的 抗原結合部位の形成に対して非常に有害であることが結論さ れた。

再構成ヒトPM-1抗体H鎖V領域の種々のバージョンを 評価する次の実績において、再構成ヒトPM-1抗体L鎖V 領域のバージョン「a」を常に用いた。

再構成ヒトPM-1抗体H鎖の発現する6種類のベクター 010 (RVh-PM1a, RVh-PM1b, RVh-P M1c, RVh-PM1d, RVh-PM1eXkkRVh-PM1f)及び再構成ヒトPM-1抗体し鎖のバージョン 「a」を発現するベクター(RV1-PM1a)によりCO S細胞を同時形質転換することにより、再構成ヒトPM-1 抗体H鎖V領域の6種類のバージョンを評価した。細胞を、 キメラPM-1抗体L鎖及びH鎖を発現する各ベクター (H EF-PMk-gk及びHEF-PMh-g r 1) によって も同時形質転換した。未精製のCOS細胞上清を用いた予備 データーが示すところによれば、ヒトIL-6Rへの結合に ついての測定において、再構成ヒトPM-1抗体L鎖のバー ジョン「a」及び再構成ヒトPM-1抗体H鎖のバージョン 「f」は、キメラPM-1抗体L鎖及びH鎖と同等であった。 この予備データーを確認するため、キメラPM-1抗体及 び再構成ヒトPM-1抗体をCOS細胞上清から濃縮そして プロテインAを用いて精製した。すなわち、COS細胞から の培地を100kdカットオフ限外濾過装置(Amicon) を用いて濃縮した。濃縮した培地をプロティンAアガロース (AffiGel Protein A MAPSII+ ") \ BioRad)を用いて精製した。要約すれば、濃縮された 培地を、5ベッドポリウムの結合緩衝液により平衡化された プロテインAアガロースカラムに適用した。このカラムを1 5ペッドポリウムの結合緩衝液で洗浄し、そして次に5ペッ ドポリウムの溶出緩衝液で溶出を行った。そしてマイクロコ

ンセントレーター (Centricon 10, Amicon)を用いて溶出液を濃縮し、溶出緩衝液をPBSに置換した。

キメラPM-1抗体、及び再構成ヒトし額V領域のバージョン「a」と再構成ヒトH鎖V領域のバージョン「a」、「b」、「c」、「d」、「e」又は「f」とから成る再構成ヒトPM-1抗体の精製されたサンプルの分析を行った。 し鎖の「a」バージョン+H鎖の「f」バージョンが明らかに最良の再構成ヒトPM-1抗体であった。このものは、キメラPM-1抗体と同様にヒトIL-6Rに結合する(図13)。これはまた、マウス抗体及びキメラ抗体と同様に、ヒトIL-6がヒトIL-6Rに結合するのを阻害する(図14)。

# 実施例12. <u>発現レベルを改良するための再構成ヒトPM</u> - 1 V 領域の修正

再構成ヒトPM-1 抗体L額及びH額のV領域(配列番号:54及び55)のリーダー配列をコードするDNA配列内のイントロンを除去するため、V領域をコードするCDNAをPCRプライマーを用いて再クローニングした。L額及びH鎖の発現ベクターRV1-PM1a及びRVh-PM1fをCOS細胞に同時形質転換した。48時間後、全RNAを調製し(Chirgwinら、Biochemistry(1979)18:5294-5299)、そしてマウス抗体V領域のPCRクーロニングについて記載したようにして一本 c D N A 合成のために5μgの全RNAを用いた。3種類の

PCRプライマーを設計し、そして合成した。LEV-P1 (配列番号:60)及びHEV-P1 (配列番号:58) はスプライスドナー配列及びBamHI部位を含有し、そしてそれぞれし額及びH鎖のV領域のための前方プライマーとして使用した。

HEV-P2 (配列番号: 59) はHindIII 部位及び ATG開始コドンの前のKozakコンセンサス配列を含有 し、そしてL額及びH額のV領域のための後方プライマーと して使用した。 100 µ l ずつの P C R 反応物は 20 m T ris-HC1 (pH8.8), 10mM KC1, 10mM (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub> SO<sub>4</sub>, 2mM MgSO<sub>4</sub>, 0.1% Tri ton X-100,  $0.1\mu$ g ØBSA,  $250\mu$ M d NTP. 2. 5 uのVent DNAポリメラーゼ (Bio. Labs, U. K. )、50%の一本cDNA合成反応物並 びに100pmoleずつの前方プライマー及び後方プライ マーを含有した。各PCRチューブは50μ1の鉱油で覆い、 そして94℃にて1.5分間の最初の変性の後、94℃にて 1分間、50℃にて1分間及び72℃にて1分間のサイクル 反応を30回行い、そして次に72℃にて10分間インキュ ベートした。 L鎖 V 領域を含有する 4 0 8 bpの P C R 生成物 及びH鎖V領域を含有する444bpのPCR生成物を、2. 0%低融点アガロースゲルを用いて精製し、そしてBamH I及びHindIII により消化し、そしてpUC19ベクタ ーにサブクローニングし、それぞれpUC-RV1-PM1 a-3及びpUC-RVh-PMlf-3を得た。

再構成ヒトPM-1抗体L額及びH額のV領域のDNA配 列は不適切なスプライスドナー部位及びアクセプター部位を 含有することが明らかになった(配列番号:54及び55を 参照のこと)。L鎖V領域内のこれらの部位は高頻度には使 用されない(mRNAの約10%)が、H鎖V領域内のこれ らの部位は高頻度で使用される(mRNAの約90%)。こ の異常なスプライシングが再構成ヒトPM-1抗体の低レベ ルの発現をもたらした。 V 領域の異常なスプライシングを回 避するため、スプライス-ドナー部位をPCR法により除去 した。H鎖V領域について、後方プライマーNEW-SP1 (配列番号:61)及び前方プライマーNEW-SP2(配 . 列番号62)を合成した。このプライマーはDNA配列TG GTG AGAをDNA配列TGG GTT CGCに 変える。PCR反応の条件はcDNAのクローニングについ て前記した通りであったが、鋳型DNAは50ngのpUC-RVh-PM1f-3  $rac{T}{S}$   $rac{T}{S}$  racP2とNEW-SP2、又はHEF-P1とNEW-SP1 のいずれかであった。

2個のPCR反応からのPCR生成物を2%低融点アガロースゲルを用いて精製し、そしてPCR連結反応において使用した。0.5μgの第一PCR生成物を含有する98μlのPCR反応物及び5ユニットのVent DNAポリメラーゼを94℃にて2分間、50℃にて2分間及び72℃にて5分間インキュベートし、そして次に100pmoleずつのHEV-P1プライマー及びHEV-P2プライマーを加

えた。 P C R チューブを 3 0 μ 1 の鉱油で覆い、そして 9 4 ℃にて 1 分間、 5 0 ℃にて 1 分間及び 7 2 ℃にて 1 分間の 2 5 サイクルの P C R にかけ、そして次に 7 2 ℃にて 1 0 分間 インキュベートした。

同様にして、再構成ヒトPM-1 抗体上額 V 領域中のスプライスードナー領域をP C R プライマーR E I - S P 1 (配列番号:63)及びR E I - S P 2 (配列番号:64)を用いて除去した。該プライマーはD N A 配列 C A G G C で変える。両P C R 生成物、すなわちし額 V 領域についての408 bpのD N A 断片及びH 額 V 領域についての444 bpのD N A 断片及びH 額 V 領域についての444 bpのD N A 断片を2.0%低融点アガロースゲルを用いて精製し、Hind III 及びB a m H 1 により消化し、そして配列決定のため p U C 19にサブクローニングして p U C - R V 1 - P M 1 a - 4及び p U C - R V h - R M 1 f - 4を得た。

RVh-PMlfのHindIII-BamHI断片を、pUC-RVh-PMlf-4のHindIII-BamHI領域と置き換えることにより、RVh-PMlf-4を得た。 再構成ヒトPM-1抗体L額V領域のイントロンが除去されたバージョン「a」の配列を配列番号57に示し、再構成ヒトPM-1抗体H額V領域のイントロンが除去されたバージョン「f」の配列を配列番号56に示す。

<u>実施例13. 再構成ヒトAUK12-20抗体上鎖V領域</u> をコードするDNAの作製

再構成ヒトAUK12-20抗体し鎖V領域をコードする

DNAの作製の工程を図16に示す。鋳型となるヒト抗体し 鎖V領域をコードする遺伝子は、制限酵素HindIII及び BamHI部位を用いてpUC19ベクターに組み込まれて いる。8個のPCRプライマー(A~H)を準備し、第1の PCRにより、V領域をコードする遺伝子を4つの領域に分 けて増幅させる。プライマーA及びHは、pUC19ベクタ 一上のDNA配列と相補性を持つ。プライマーB、C及びD は、それぞれ移植するCDR領域の遺伝子配列を有する40 ~60bpのプライマーである。プライマーE,F及びGは、 それぞれプライマーB、C及びDの5′側15~20bpのD NA配列と相補性を持つ。4個の第1PCRは、それぞれプ ライマーAとE、BとF、CとG、及びDとHを用いる。P CR生成物A-BはFR1をコードし、B-FはCDR1と FR2をコードする。A-E断片の3′側とB-F断片の5′ 個は15~20bpの相補性を持つので、後に、これら断片を 連結することが可能となる。同様に、B-F断片は、CDR 2 及び F R 3 をコードする C - G 断片とも相補性を持つ。そ して、C-G断片はさらに、CDR3とFR4をコードする D-H断片とも相補性を持つ。こうしてこれら4種の断片は、 互いの相補性により連結が可能となる。PCR反応液中にて これら4つの断片の連結反応を行った後、プライマーA及び Hを加える事により、正しく4つの断片が連結したものが、 この第2のPCRによって増幅してくる。こうして得られた 第2のPCR生成物は、3つの移植されたCDRを有し、H indIII 及びBamHIの消化後、pUC19ベクターに

サブクローニングする。

さらに具体的には、鋳型として再構成ヒトPM-1 抗体し鎖 V 領域バージョン「a」をコードする D N A がプラスミド P U C 1 9 に挿入されているプラスミド P U C - R V 1 - P M 1 a - 4 を用いた。

前記プライマーA~Hは次の配列を有する。

後方プライマー	配列番号	前方プライマー	配列番号
A. REVERSE	83	E. 1220 - L1b	66
B. 1220-L1	65	F. 1220 - L2b	68
C. $1220 - L2$	. 67	G. 1220 - L3b	70
D. 1220 - L3	69	H. UNIVERSAL	82

CDR移植用の後方プライマー1220-L1,1220-L2及び1220-L3については、8M尿素を含む12%ポリアクリルアミドゲルを用いて精製後使用した。

100μ1ずつのPCR反応物は20mM Tris-HC l (pH8.8), 10mM KCl, 10mM (NH4)2SO4, 2mM MgSO4, 0.1% Triton X-100, 0.1μgのBSA, 250μm dNTP, 5uのVent DNAポリメラーゼ (BioLabs. U. K.), 50ngのpUC-RV1-PM1a-4 DNA、そして各100pmolesの前方及び後方プライマーを含有した。各PCRチューブは50μlの鉱油で覆い、そして94℃にて1分間の最初の変性の後、94℃にて1分間、50℃にて1分間及び72℃にて1分間の反応を30サイクル行い、そして次に72℃にて1分間の反応を30サイクル行い、そして次に72℃にて10分間インキュペートした。

#### 新たな用紙

252bp (A-E), 96bp (B-F), 130bp (C-G) 及び123bp (D-H) の各PCR生成物を2.0%の低融点アガロース (FMC, Bio, Products, USA) ゲルを用いて精製した。すなわち、各DNA断片を含有するアガロース片を切り取りそして65℃にて5分間溶融せしめ、そしてこれと同容積の2mM EDTA及び200mM NaClを含有する20mM Tris-HCl(pH7.5)を加えた。この混合物をフェノール及びクロロホルムにより抽出し、そしてDNA断片をエタノール沈緑により回収し、そして1mM EDTAを含有する10mM Tris-HCl(pH7.5)に溶解し、そしてPCR連結反応において使用した。

次に、 $0.2\mu$ gの各第1のPCR生成物及び $5222\nu$ FのVent DNAポリメラーゼを含有する $98\mu$ 1のPCR反応液を94 でにて2分間、50 でにて2分間及び72 でにて5分間インキュベートし、連結反応を行った。そして次に、各100 PmoleのA(REVERSE)及びH(UNIVERSAL)プライマーを加えて反応液を $100\mu$ 1とした後、これを $50\mu$ 1の鉱油でおおい、そして94 でにて1分間、50 でにて1分間及び72 でにて1分間の反応を30 サイクル行い、そして次に72 でにて10分間インキュベートした。

マウスモノクローナル抗体AUK12-20のL鎖のCD Rが移植されたL鎖V領域をコードするDNAを含有する5 58bpの第2PCRの生成物を2.0%低融点アガロースゲ ルを用いて精製し、そしてBamHI及びHindIII により消化後、pUC19ベクターにサブクローニングし、塩基配列を確認し、pUC-RV<sub>L</sub>-1220aを得た。得られたL額V領域のアミノ酸配列及びそれをコードするヌクレオチド配列を配列表71に示す。

次いで、L額発現ベクターを構築するため、再構成ヒト1 2-20抗体L額V領域を含有するHindIII-BamH IDNA断片を上記プラスミドpUC-RV<sub>1</sub>-1220a から切り出し、L額発現ベクターHEF-12κ-gκのH indIII-BamHI部位に挿入し、再構成ヒトAUK1 2-20抗体L額V領域バージョンaの発現ベクターである RV<sub>1</sub>-1220aを得た。

実施例14. 再構成ヒトAUK12-20抗体L額の発現 及び分析

## COS細胞での一過性(transient)発現

再構成ヒトAUK12-20抗体し鎖を発現するベクターRV1-1220a及びキメラ12-20抗体日鎖を発現するベクター、HEF-12h-gァ1(実施例5)によりCOS細胞を同時形質転換することにより、再構成ヒトAUK12-20抗体し鎖バージョン「a」の評価を行った。すなわち、COS細胞を1×10~個/m1になるようにphosphate-buffered saline(PBS)に懸濁し、この細胞浮遊液 0.8m1にDNA(各プラスミドについて10μg)を加えた。Gene Pulsar装置(BioRad)を用い1、900ボルト(V)、25マイ

クロファラッド(μF)の電気容量にてパルスを与えた。

室温にて10分間の回復期間の後、エクレトロポレーションした細胞を、10%のウシ胎児血清(ィーグロブリン不含)を含有するDMEM培地(GIBCO)20mlに加えた。72時間のインキュベーションの後、培養上清を集め、遠心分離して細胞破片を除去し、そして無菌条件下で4℃にて短時間、又は-20℃にて長時間貯蔵した。

### 酵素免疫測定法 (ELISA) によるヒト機抗体の定量

トランスフェクトされたCOS細胞の培養上清をELISAにより測定して、キメラ抗体が生産されていることを確認した。ヒト様抗体を検出するため、プレートをヤギの抗ヒトIgG(Whole molecule)(Sigma)によりコートした。プロックした後、COS細胞からの培養上清を段階希釈しそして各ウエルに加えた。

プレートのインキュベーション及び洗浄の後、アルカリホスファターゼー結合ヤギ抗ーヒトIgG(r額特異的、Sigma)を加えた。インキュベーション及び洗浄の後、基質
緩衝液を加えた。さらにインキュベーションした後、反応を 停止しそして405mmにおける吸光度を測定した。標準として精製ヒトIgG(Sigma)を用いた。

<u>ヒトIL-6Rへの結合能を確認するための酵素免疫測定</u> (<u>ELISA)</u>

トランスフェクトされたCOS細胞からの上清をELIS Aにより測定して、生産されたヒト様抗体が抗原IL-6R に結合し得るか否かを決定した。抗原への結合の検出のため、 プレートをMT18マウスモノクローナル抗体 (参考例1) でコートした。1% BSAでプロックした後、可溶性組換 えヒトIL-6R (SR344)をプレートに加えた。

プレートを洗浄した後、COS細胞からの培養上清を段階 希釈し、そして該プレートの各ウエルに加えた。インキュベーション及び洗浄の後、アルカリホスファターゼ結合ヤギ抗ーヒト「gGをウエルに加えた。インキュベーションの後、反応を停止し、そして405mmにおける吸光度を測定した。

この結果を図17に示す。再構成ヒトAUK12-20抗体L鎖バージョン「a」とキメラ12-20抗体H鎖の組み合せによるヒト様抗体は、キメラ12-20抗体と同様にヒト1L-6Rに対する強い結合能を示し、サンプルの希釈度依存的に405nnにおける吸光度が変化し、サンプル中にIL-6Rに対する抗体が含まれていることが確認された。また、この結果は、再構成ヒトAUK12-20抗体L鎖のバージョン「a」がキメラAUK12-20抗体L鎖と同様に抗原結合能を持つことを示している。

<u>実施例 1 5</u>. <u>ヒトサブグループ I (H S G I) コンセンサ</u> ス配列を用いた再構成ヒト 1 2 - 2 0 抗体 H 鎖遺伝子の構築

実施例13で示した方法と同様にして、AUK12-20 抗体H鎖V領域のCDRをヒトサブグループIのコンセンサス配列をFRとして有する再構成ヒトVna425 (Kettleboroughら、Protein Engineering, 4,773-783,1991) に移植した。ま ず、再構成ヒトVn a 4 2 5 (上記文献中、Fig3)をコードするHindIIIーBamHI DNA断片をプラスミドHCMVーRVnaー4 2 5 ー r 1 から切り出し、p U C 1 9ベクターのHindIIIーBamHI部位にサブクローニングし、p U C ー R Vn ー 4 2 5 a を得た。これを鋳型DNAとして使用した。P C R に用いる 8 個のプライマー(A 1~H 1)を合成した。プライマー1220ーH1は、CDR1の移植及びThrー28からSerー28の変更を誘導する機にデザインし、プライマー1220ーH3はCDR3の移植及びSerー94からArgー94への変異を誘導する機にデザインした。プライマー1220ーH1、1220ーH2及び1220ーH3は、それぞれ8M尿素を含む12%ポリアクリルアミドゲルを用いて精製後、使用した。各プライマーのヌクレオチド配列は次の通りである。

後方プライマー	配列番号	前方プライマー	配列番号
A1. REVERSE	83	E1. 1220 — H1b	73
B1. 1220-H1	72	F1. 1220 — H2b	75
C1. 1220-H2	74	G1. 1220 — H3b	77
D1. 1220 — H3	76	H1. UNIVERSAL	82

 $PCRの条件は、鋳型DNAとして <math>pUC-RV_H-42$  5 a を使用し、H鎖CDR移植用プライマーとして上記のものを使用した以外は実施例 1 3 に記載したのと同じであった。 A 1 と E 1、 B 1 と F 1、 C 1 と G 1、 及び D 1 と H 1 のプライマー対を用いて第 1 P C R 反応を行い、 それぞれ 1 8 6 bp (A 1 - E 1), 7 5 bp (B 1 - F 1), 1 7 3 bp (C 1

-G1)及び105bp(D1-H1)の各第1PCR生成物を2.0%の低融点アガロースゲルにて精製し、次の第2PCR連結反応において使用した。実施例13にて示した条件に従い、各0.2μ8の上記第1PCR生成物を用いて第2PCR(PCR連結反応を含む)を行い、マウスAUK12-20抗体のH鎖V領域CDRが移植されたヒトH鎖V領域を含有する495bpのPCR生成物を得、これを2.0%低融点アガロースゲルを用いて精製した。そしてBamHI及びHindIIIにより消化後、得られたBamHI-HindIIIにより消化後、得られたBamHI-HindIII 断片をPUC19ベクターにサブクローニングし、塩配列を確認して、PUC-RVH-1220aを得た。

ところで、再構成ヒトAUK12-20抗体H鎖V領域をコードするDNA配列を調らべた結果、スプライスの供与配列とよく一致する配列が見い出された。この事は、再構成ヒトPM-1抗体の作成時に問題となった異常なスプライシングを引き起す可能性がある。そこで、この配列をPCR法により変異させた。変異誘導プライマーとして、SGI-SP1(配列番号97)及びSGI-SP2(配列番号98)を合成した。このプライマーは、DNA配列AAG GTGAGCをDNA配列AAA GTC AGCに変える。PCR反応の条件は、前配条件と同様に行い、鋳型DNAは50ngのpUC-RVェ -1220aであり、そしてプライマーはSGI-SP1とUNIVERSAL(配列番号82)、またはSGI-SP2とREVERSE(配列番号83)のいずれかであった。

2個のPCR反応からのPCR生成物を2%低融点アガロースゲルを用いて精製し、そしてPCR連結反応において使用した。各0.2μgの第1PCR生成物及び5μのVent DNAポリメラーゼを含有する98μlのPCR反応を94℃にて2分間、50℃にて2分間、及び72℃にて5分間インキュベートし連結反応を行った。そして次に100pmoleずつのUNIVERSAL及びREVERSEプライマーを加え、50μlの鉱油でおおった後、94℃にて1分間、50℃にて1分間そして72℃にて1分間の第2PCRを30サイクル行い、そして次に72℃にて1分間の分とPCRを30サイクル行い、そして次に72℃にて10分間インキュベートした。第2PCRで得られた495bpのDNA断片を2.0%低融点アガロースゲルを用いて精製し、HindIII及びBamHIにより消化し、これをpUC19ベクターにサブクローニングした後、塩基配列を確認して、pUC-RVμ-1220a-2を得た。

次いで、再構成ヒトAUK12-20抗体H額V領域をコードするDNAを含有するHindIII-BamHI DNA断片を上記pUC-RVH-1220a-2より切り出し、H額発現ベクターHEF-12h-grlのHindIII-BamHI部位に導入し、再構成ヒトAUK12-20抗体H額のバージョンaの発現ベクターであるRVH-1220aを得た。

再構成ヒトAUK12-20抗体H鎖V領域の他のパージョン(b~d)をコードするDNAを作成するために2組の変異誘発PCRプライマーを合成した。各PCR反応は前記

の反応条件と本質的に同じ条件下で行われた。パージョン「b」をコードするDNAの作成のため、2種の第1PCRにおいて、UNIVERSALプライマー(配列番号82)及び変異誘発プライマー1220Hーm1a(配列番号78)、あるいは、REVERSEプライマー(配列番号79)の各異誘発プライマー1220Hーm1b(配列番号79)の各PCRプライマー、並びに鋳型DNAとしてのpUC-RVμー1220aを用いた。それぞれ202bp及び323bpの第1PCR生成物を2.0%低融点アガロースゲルを用いて精製後、前配の反応条件と同様に第2PCR(PCR連結反応を含む)を行い、495bpの生成物(パージョン「b」)を得た。これをHindIII-BamHIにより消化し、そして、pUC19ベクターにサブクローニングし、pUC-RVμ-1220bを得た。

同様にして、変異誘発プライマー1220Hーm2a(配列番号80)、1220Hーm2b(配列番号81)及びこの生成物を鋳型pUC-RV<sub>H</sub>-1220aを用いてPCR生成物(パージョン「c」をコードするDNA)を得、HindIII 及びBamHIで消化し、pUC19ベクターのHindIII ーBamHI部位に挿入してpUC-RV<sub>H</sub>-1220cを得た。さらに、変異誘発プライマー1220Hーm1a(配列番号78)、1220Hーm1b(配列番号79)及び鋳型としてのpUC-RV<sub>H</sub>-1220cを用いてPCR生成物(パージョンd)を得、これをHindIII及びBamHIで消化してpUC19ベクターのHindIII

- B a m H I 部位に挿入することにより p U C - R V н - 1 2 2 0 dを得た。

なお、プラスミド p U C -R V  $_H$  -1 2 2 0 b 中にコードされているの再構成とト抗体 H 鎖 V 領域 バージョン「 b 」のアミノ酸配列及びそれをコードするヌクレオチド配列を配列番号 8 4 に示し、p U C -R V  $_H$  -1 2 2 0 d 中にコードされている再構成ヒト H 鎖 V 領域 バージョン「 d 」のアミノ酸配列及びそれをコードするヌクレオチド配列を配列表 8 5 に示す。

次いで、再構成ヒトAUK12-20抗体H額の各バージョンの発現ベクターを構築するために、再構成ヒトAUK12-20抗体H鎖V領域をコードするDNAを含むHind III-BamHI断片をPUC-RVx-1220b, PUC-RVx-1220c、及びPUC-RVx-1220d より切り出し、H鎖発現ベクターHEF-12h-gr1のHindIII-BamHI部位に挿入して、各バージョンの発現ベクターRVx-1220c、及びRVx-1220c、及びRVx-1220dをそれぞれ得た。

<u>実施例16. 再構成ヒト12-20抗体の種々のバージョ</u>ンの発現及び分析

再構成ヒト12-20抗体H鎖を発現する4種類のベクターの1つ(RV<sub>H</sub>-1220a, RV<sub>H</sub>-1220b, RV<sub>H</sub>-1220c、またはRV<sub>H</sub>-1220d)及び再構成ヒトAUK12-20抗体L鎖を発現するベクターRV<sub>L</sub>-1220aによりCOS細胞を同時形質転換することにより、再

構成ヒト12-20抗体H鎖V領域の4種類のバージョンを評価した。比較のため、COS細胞をキメラ12-20抗体L鎖及びH鎖を発現する各ベクター(HEF-12h-g 71及びHEF-12κ-g κ)によっても同時形質転換した。ヒトIL-6Rへの結合についての測定において、再構成ヒトAUK12-20抗体H鎖のバージョン「b」、あるいは再構成ヒトAUK12-20抗体H鎖のバージョン「b」、あるいは再構成ヒトAUK12-20抗体H鎖のバージョン「d」との組み合せによる再構成ヒト12-20抗体は、キメラ12-20抗体と同等の結合活性を示した。これらの結果を図18及び図19に示す。

<u>実施例17. ヒト抗体HAXを用いた再構成ヒト s 1 e 1</u>220 H抗体 H 額遺伝子の構築

マウスモノクローナル抗体AUK12-20のH鎖V領域と最も相同性の高いとト抗体は、タンパクデータベース"Leeds"の検索により、HAXであった(J. Immunology 139,2496-2501,1987,SLE患者由来B cell hybridoma 21/28の産生する抗体、遺伝子配列はFig. 4,5に、アミノ酸配列はFig. 6に記載)。再構成とトsle1220H抗体H鎖V領域の設計を、HAX抗体のFR領域とマウスモノクローナル抗体AUK12-20のH鎖V領域のCDRを用いて行った。

マウスモノクローナル抗体AUK12-20のH鎖V領域のCDRを含む再構成ヒトsle1220H抗体H鎖V領域

をコードする全DNAは化学合成にて作成した。すなわち、全長439bpのsle1220H抗体H鎖V領域をコードするDNAを各々21bpの重複部位を有する90~94bpの長さの6本のオリゴヌクレオチド(sle1220h1~6;それぞれ、配列番号86~91)に分けて設計した。オリゴヌクレオチドの設計にあたり、2次構造の検索を行ない、構造上に問題のある部位に関して、アミノ酸置換がおきない構造、コドンの第3塩基を変換した。これらのオリゴヌクレオチドの相互関係及び2本額合成DNAの完成までの過程を図20に示す。

PCR法を用いて図20に示す反応を行う。すなわち6本の合成オリゴヌクレオチドを同一PCR反応チュープに加え、第1のPCR反応を行う。これにより、2つのオリゴヌクレオチドのアニーリング伸長を行うことができ、さらに、4つのオリゴヌクレオチド、または、全長のオリゴヌクレオチドを得ることができる。次に、末端プライマーA(配列番号92)及びB(配列番号93)を加え、第2のPCR反応を行うことで、正しく全長を有するオリゴヌクレオチドのみを増幅することができる。得られた生成物を精製し、BamHI及びHindIIIにより消化後、PUC19ベクターにサブクローニングしてシークエンスを行う。

具体的には、100mM Tris-HCl(pH8.3), 50mM KCl, 0.1mM dATP, 0.1mM dGTP, 0.1mM dCTP, 0.1mM dTTP, 1.5mM MgCl2及び2.5uのDNAポリメラーゼAmpliTaq

(Perkin Elmer Cetus)並びに各オリゴ ヌクレオチド5 p m o l e を含有する 9 8 µ l の反応混合物 を94℃1.5分間の変性後、94℃3分間、50℃2分間、 72℃5分間の反応を3サイクル行い、次に72℃にて10 分間インキュベートした。反応液に50μMの末端プライマ ーAおよびBを1μ1ずつ加え、80μ1の鉱油で置い、9 4℃1.5分間の変性後、94℃にて1分間、50℃にて1 分間、72℃1分間の反応を30サイクル行い、続いて72 ℃で10分間インキュベートした。439bpのPCR生成物 を1.5%の低融点アガロースゲルを用いて精製し、制限酵 素BamHIおよびHindIII により消化後、pUC19 ベクターにサブクローニングして、塩基配列を確認した。得 られたクローンをpUC-RV<sub>H</sub> -sie1220Haとし た。このプラスミド中にコードされている再構成ヒトsle 1220H抗体のH鎖V領域バージョン「a」のアミノ酸配 列及びそれをコードするヌクレオチド配列を配列番号94に 示す。

次いで、再構成ヒトslel220(slel220H) 抗体H額V領域をコードする遺伝子を含有するHindIII -BamHI DNA断片をpUC-RVn-slel22 0Haより切出し、H額発現ベクターHEF-12h-gr 1のHindIII-BamHI部位に導入し、RVn-slel220Haを得た。

再構成ヒトslel220H抗体H鎖V領域の他のバージョン(「b」~「d」)を作成するため、2つの変異誘発プ

ライマー s l e 1 2 2 0 H m 1 (配列番号 9 5) 、及び s l e 1 2 2 0 H m 2 (配列番号 9 6) を合成した。各 P C R 反 応では、実施例13で示されているVent DNAポリメ ラーゼ及び反応液組成を用いた。各PCR反応では、バージ ョン「b」及びパージョン「c」については、鋳型としての pUC-RVn-sle1220Ha, 50pmoleの変 異誘発プライマーs I e 1 2 2 0 H m 1 または s I e 1 2 2 OHm2及び50pmoleの未端プライマーBを含有する 反応混合物を94℃1、5分間の変性の後、94℃1分、5 0℃1分、72℃1分の30サイクルの反応にかけ、次に7 2℃で10分間インキュベートした。235bpまたは178 bpの生成物を1.5%の低融点アガロースゲルを用いて精製 し、第2のPCR反応のプライマーとして使用した。すなわ ち、50pmoleの末端プライマーAと、0.2μgのP CR生成物を加え、pUC-RVn-sle1220Haを 鋳型として、第2PCR反応を行い、439bpの生成物を 1. 5%低融点アガロースゲルで精製、BamHI及びHi n d III で消化後p U C 1 9 ベクターにサブクローニングし て、それぞれ構成ヒトslel220H抗体H鎖V領域パー ジョン「b」又は「c」をコードするプラスミドp U C - R V<sub>н</sub> - s 1 e 1 2 2 0 H b X は р U C - R V<sub>н</sub> - s 1 e 1 2 20Hcを得た。

再構成ヒトslel220H抗体H鎖V領域パージョン 「d」をコードするDNAは次の様にして作製した。鋳型と してのpUC-RVn-slel220Hbを用いた。変異 誘導プライマーsle1220Hm2及び末端プライマーBを50pmoleずつ用いて第1のPCR反応を30サイクル行った。得られた178bpのPCR生成物を1.6%の低融点アガロースゲルにより精製し、第2のPCRのプライマーとして用いた。このプライマーと50pmoleの末端プライマーAを用いて第2のPCRを行い、439bpのDNA断片を得た。これを、精製し、BamHI及びHindIIIにて消化後PUC19ベクターにサブクローニングし、ヌクレオチド配列を確認し、PUC-RVn-sle1220Hdを得た。

次いで、再構成ヒトsle1220H抗体H鎖の各パージョンの発現ベクターを構築するため、再構成ヒトsle1220H抗体H鎖V領域をコードするDNAを含むBamHIーHindIII 断片をPUC-RVn-sle1220Hb,PUC-RVn-sle1220Hb,PUC-RVn-sle1220Hc、およびPUC-RVn-sle1220HdをF-12h-gr1のHindIII-BamHl部位に挿入して、各発現ベクター、RVn-sle1220Hb,RVn-sle1220HcおよびRVn-sle1220Hdをそれぞれ得た。

# 分析

再構成ヒトsle1220H抗体H鎖を発現する4種類のベクターのうちの1つ(RV<sub>H</sub>-sle1220Ha, RV<sub>H</sub>-sle1220HcまたはRV<sub>H</sub>-sle1220Hd)および、再構成ヒト12-

102

20抗体上額を発現するベクターRV<sub>L</sub> -1220aを用いてCOS細胞を同時形質転換することにより、再構成ヒトsle1220H抗体H額V領域の4種類のバージョンを、IL-6RへのIL-6の結合を阻害する能力について評価した。この結果を図21~24に示す。なお、これらの結果は、生産された抗体をプロティンAによって精製した後に得られたものである。

上記のごとく、本発明によれば、キメラし額もしくは再構成し額又はキメラH額もしくは再構成H鎖のV領域、そして特にRF中の1個又は複数個のアミノ酸を他のアミノ酸に置換してもなおヒトIL-6Rに結合する能力を維持している。従って本発明は、その本来の性質を維持している限り、1個又は複数のアミノ酸が他のアミノ酸により置換されている、キメラ抗体及び再構成ヒト抗体、キメラし額及び再構成し額、キメラH額及び再構成H鎖、再構成し額V領域、並びに再構成H鎖V領域、並びにこれらをコードするDNAをも包含する。

#### 参考例

本発明において使用される出発ハイブリドーマは次の様に して作製された。

### <u>参考例1</u>。 <u>ハイプリドーマ MT18の作製</u>

ヒトIL-6Rに対するモノクローナル抗体を生産するハイブリドーマを作製するため、免疫原として、細胞表面にヒトIL-6Rを発現するマウスT細胞を次の様にして作製した。すなわち、Y. Hirataら、J. Immunol.

Vo1. 143, 2900-2906(1989)に開示されているプラスミド p Z i p n e o I L - 6 R を常法に従ってマウス T 細胞系 C T L L - 2(A T C C T I B 2 1 4)にトランスフェクトし、生ずる形質転換体を常法に従って G 4 1 8 を用いてスクリーニングすることにより細胞あたり約3 0, 0 0 0 個のヒト I L - 6 R を発現する細胞株を得た。この細胞株を C T B C 3 と称する。

CTBC3細胞を常法に従ってRPMI1640中で培養し、そして培養細胞をPBS緩衝液により4回洗浄し、そして1×107個の細胞をC57BL/6マウスに腹腔内注射して免疫感作した。この免疫感作は1週間に1回6週間にわたって行った。

この免疫感作されたマウスから脾臓細胞を得、そして常法に従ってポリエチレングリコールを用いて骨髄腫P3U1細胞を融合せしめ、そして融合した細胞を次の様にしてスクリーニングした。IL-6R陰性ヒトT細胞系JURKAT (ATCC CRL 8163)を、プラスミドpZipneo IL-6Rにより同時トランスフェクトし、そして形質転換された細胞をスクリーニングして、細胞当り約100,000個のIL-6Rを発現する細胞系を得た。この細胞系をNJBC8と命名した。

NP-40で細胞溶解したNJBC8を認識するがしかし NP-40で細胞溶解したJURKATを認識しない抗体を 生産するハイブリドーマ細胞系をクローン化しそしてMT1 8と命名した。ハイブリドーマMT18は、工業技術院微生 物工業技術研究所にブダペスト条約のもとに1990年7月 10日に微工研条寄第299号(FERM BP-299 9)として寄託された。

### 参考例2. ハイブリドーマPM1の作製

ヒトIL-6Rに対するモノクローナル抗体を生産するハ イブリドーマを作製するため、抗原として、ヒトIL-6R を次の様にして抽出した。3×10°個のヒト骨髄腫細胞 (IL-6R生産細胞)を1mlの1%ジギトニン、10m/h リエタノールアミン綴衝液 (pH7. 4), 0. 15 M Na C1及び1mM PMSF (フェニルメチルスルホニルフルオ リド;和光純薬)中で溶解した。他方、参考例1において調 製したハイブリドーマMT18により生産されたMT18抗 体を、プロムシアンで活性化されたセファロース4B(Ph armacia)に常法に従って結合させた。このMT18 抗体結合セファロース4Bを前記の細胞溶解物を混合するこ とにより、セファロース4B上のMT18抗体に前記可溶化 したIL-6Rを結合させた。セファロース4Bに非特異的 に結合した物質を洗浄除去し、そして Sepharose 4 BにMT18抗体を介して結合したIL-6Rを免疫原とし て使用した。

前記の免疫原を用いてBALB/cマウスを1週間に1回4週間にわたり腹腔内に免疫感作した。次に、この免疫感作されたマウスから脾臓細胞を得、そして常法に従ってポリエチレングリコールを用いて骨髄腫細胞P3U1と融合せしめた。融合した細胞を次のようにしてスクリーニングした。ま

ず、培養上清及び 0.01mlのProteinGセファロース (Pharmacia)を混合して上清中の免疫グロブリンをProteinGセファロースに吸着せしめた。他方のセファロースに吸着せしめた。他方のロンをProteinGセファロースに吸着せしめた。他方のロンをProteinGセファロース4Bを用いて1L-6Rをアフィニティ精製した。次にプリンが結合により発表されたIL-6Rをファロースにより分析した。といる上記のProteinGセファロースにより分析した。といる上記のProteinGセファロースにより分析した。日本のロンを単離し、そしてPM1と命名のロングリドーマクローンを単離し、そしてPM1と命名のロングリドーマPM1は工業技術院微生物工業技術研究所にブダペスト条約のもとに1990年7月10日に、微工研条第2998号(FERM BP-2998)として寄託された。

<u>参考例3. ハイブリドーマAUK12-20,AUK64</u> - 7及びAUK146-15の作製

免疫原として可溶性 I L - 6 R (SR 344) を、Yasukawa, K. らの、J. Biochem. <u>108</u>, 673-676, 1990、に記載されている方法に従って調製した。

すなわち、N-末端から345番目のコドンが終止コドン により置換されているIL-6RをコードするcDNAを含 有するプラスミドpECEdhfr344をCHO(5E2 7)細胞にトランスフェクトし、そのトランスフェクトされ た細胞を無血清培地(SF-0培地、三光純薬)中で培養し、そして得られる上清をHF-Labl系(東ソー)により濃縮しそしてBlue-5PWカラム及びPhenyl-5PWカラムにより精製した。精製された可溶性IL-6RはSDS-PAGEで単一バンドを示した。

雌性BALB/cAnNCrjマウス(日本クレア)に、

1回の免疫原量を10μg/マウスとしてFreundの完 全アジュバント (Bacto Adjuvant Comp lete H37Ra, Difco)と共に皮下注射し、そ してそれぞれ最初の注射の2週間及び3週間後に、Freu ndの不完全アジュバント(Bacto Adjuvant Incomplete Freund, Difco)と共 に同量の免疫原を第二回及び第三回追加免疫として皮下注射 した。最終免疫感作(第四回注射)は第三回注射の1週間後 に、アジュバントを使わないで尾静脈内に行った。免疫感作 されたマウスから血清試料を採取し、希釈緩衝液により段階 的に希釈し、そしてGoldsmith,P.K.,Ana lytical Biochemisty, <u>117</u>, 53-60、1981、に記載されている方法に従ってELISA 法により分析した。すなわち、SR344(0.1μg/ml) によりコートされたプレートを1%BSAによりブロックし、 そして前配の希釈された試料をそれに加えた。SR344に 結合したマウスIgGをヤギの抗ーマウスIgG/アルカリ ホスファターゼ (A/P) (ZYMED) 及びアルカリホス ファターゼ用基質 (Sigma-104)を用いて測定した。

血清中の抗一SR344抗体の増加を確認した後、最終免疫感作から3日後に、5匹のBALB/cマウスから脾臓細胞を得た。脾臓細胞及び骨髄細胞株(P3U1)を25:1の比率で混合し、PEG1500を用いて融合し、そして2000個のウエル中で0.7~1.1×10°細胞/ウエルの細胞渡で培養した。ウエルからの上清を、SR344に結合するそれらの能力について(R344認識アッセイと称する第一次スクリーニング)、及びSR344とILー6Rとの結合を阻害アッセイ(RBIA)による)スクリーニングの結合を阻害アッセイ(RBIA)による)スクリーニングに、第一次スクリーニングが240個の陽性ウエルをもたらした。

上記のSR344認識アッセイは次の様にして行った。ヤギの抗マウスIg(Cappel)(1μg/ml)によりコートされたプレート(MaxiSorp, Nunc)を1%BSAによりプロックし、そして100μ1/ウエルのハイブリドーマ培養上清をそれに添加し、次に室温にて1時間インキュペートした。プレートを洗浄した後、20ng/mlのSR344をウエルに加え、そして室温にて1時間インキュベーションを行った。上清に由来する固定化された抗体により捕捉されたSR3440量を、ラビット抗SR344IgG(#2,5μg/ml)、ヤギの抗ラビットIgGーアルカリホスファターゼ(A/P)(1:3000, Tago)及び基質(1mg/ml, Sigma-104)の添加、並びにそ

れに続く405-600 nmでの吸光度の測定により定量した。
前記のRBIAは次の様にして行った。MT18抗体でコートしたプレートを100 ng/m1のSR344(100 μ
1/ウエル)で満たし、そして室温にて1時間インキュベーョンを行った。プレートを洗浄した後、50μ1/ウエルのハイブリドーマ培養上清及び50μ1/ウエルのビオチンーIL-6結合体(20 ng/m1)をそれぞれのウエルに同時に加え、そしてウエルを室温にて1時間インキュベートした。ストレプトアビジン-A/P(1:7000, PIERCE)及び対応する基質(Sigma-104)を添加し、405-600nmでの吸光度を測定することにより、SR344に結合したビオチン-IL-6の量を測定した。

最後に、限界希釈法を2回反復することにより陽性クローンを純化し、そしてSR344とIL-6との結合を阻害する3個のハイブリドーマクローン、すなわちAUK12-20, AUK146-15及びAUK64-7;並びにSR344とIL-6との結合を阻害しないハイブリドーマクローンAUK181-6を得た。

# 産業上の利用可能性

本発明はヒトILー6Rに対する再構成ヒト抗体を提供し、この抗体においてはヒト抗体のV領域のCDRがヒトILー6Rに対するマウスモノクローナル抗体のCDRにより置き換えられている。この再構成ヒト抗体の大部分がヒト抗体に由来し、そしてCDRは抗原性が低いから、本発明の再構成

ヒト抗体はヒトに対する抗原性が低く、そしてそれ故に療法 用として期待される。

ブタペスト条約規則第13規則の2の寄託された微生物への 言及

寄託機関: National Collections of Industrial and Marine

Bacteria Limited

あて名 : 23St Macher Drive, Aberdeen AB2 1RY, UNITED

KINGDOM

	微生物の表	示	寄記	E番号	客託日				
<u>E.</u>	<u>coli</u> DH5α	pPM-h1	NCIMB	40362	1991年2月12日				
<u>E.</u>	<u>coli</u> DH5α	p12-h2	NCIMB	40363	1991年2月12日				
<u>E.</u>	coli DH5α	p64-h2	NCIMB	40364	1991年2月12日				
E.	<u>coli</u> DH5α	p146-h1	NCIMB	40365	1991年2月12日				
<u>E.</u>	<u>coli</u> DH5α	pPM-k3	NCIMB	40366	1991年2月12日				
E.	<u>coli</u> DH5α	p12-k2	NCIMB	40367	1991年 2 月12日				
E.	<u>coli</u> DH5α	p64-k4	NCIMB	40368	1991年 2 月12日				
<u>E.</u>	coli DH5α	p146-k3	NCIMB	40369	1991年2月12日				

寄託機関: 週商産業省工業技術院微生物工業技術研究所

あて名 : 日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号

微生物の表示	寄託番号	寄託日
MT18	FERM BP-2999	1990年7月10日
PN 1	FERM BP-2998	1990年7月10日

【配列表】

配列番号:1

配列の長さ:40

配列の型:核酸

鎖の数:一本額

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ACTAGTCGAC ATGAAGTTGC CTGTTAGGCT GTTGGTGCTG

40

配列番号:2

配列の長さ:39

配列の型:核酸

鎖の数:一本額

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ACTAGTCGAC ATGGAGWCAG ACACACTCCT GYTATGGGT

39

配列番号:3

配列の長さ:40

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ACTAGTCGAC ATGAGTGTGC TCACTCAGGT CCTGGSGTTG

配列番号: 4

配列の長さ:43

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ACTAGTCGAC ATGAGGRCCC CTGCTCAGWT TYTTGGMWTC TTG

43

配列番号:5

配列の長さ:40

配列の型:核酸

額の数:一本額

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ACTAGTCGAC ATGGATTTWC AGGTGCAGAT TWTCAGCTTC

40

配列番号:6

配列の長さ:37

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ACTAGTCGAC ATGAGGTKCY YTGYTSAGYT YCTGRGG

配列番号:7

配列の長さ:41

配列の型:核酸

鎖の数:一本額

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ACTAGTCGAC ATGGGCWTCA AGATGGAGTC ACAKWYYCWG G

41

配列番号:8

配列の長さ:41

配列の型:核酸

鎖の数:一本額

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ACTAGTCGAC ATGTGGGGAY CTKTTTYCMM TTTTTCAATT G

41

配列番号:9

配列の長さ:35

配列の型:核酸

鎖の数:一本額

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ACTAGTCGAC ATGGTRTCCW CASCTCAGTT CCTTG

-113

配列番号:10

配列の長さ:37

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー: 直額状

配列の種類:合成DNA

配列

ACTAGTCGAC ATGTATATAT GTTTGTTGTC TATTTCT

37

配列番号:11

配列の長さ:38

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ACTAGTCGAC ATGGAAGCCC CAGCTCAGCT TCTCTTCC

38

配列番号:12

配列の長さ:27

配列の型:核酸

鎖の数:一本額

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

GGATCCCGGG TGGATGGTGG GAAGATG

配列番号:13

配列の長さ:37

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ACTAGTCGAC ATGAAATGCA GCTGGGTCAT STTCTTC

37

配列番号:14

配列の長さ:36

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ACTAGTCGAC ATGGGATGGA GCTRTATCAT SYTCTT

36

配列番号:15

配列の長さ:37

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ACTAGTCGAC ATGAAGWTGT GGTTAAACTG GGTTTTT

配列番号:16

配列の長さ:35

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー: 直額状

配列の種類:合成DNA

配列

ACTAGTCGAC ATGRACTITG GGYTCAGCTT GRTTT

35

配列番号:17

配列の長さ:40

配列の型:核酸

鎖の数:一本額

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ACTAGTCGAC ATGGACTCCA GGCTCAATTT AGTTTTCCTT

40

配列番号:18

配列の長さ:37

配列の型: 核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ACTAGTCGAC ATGGCTGTCY TRGSGCTRCT CTTCTGC

37 .

配列番号:19

配列の長さ:36

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー: 直額状

配列の種類:合成DNA

正列

ACTAGTCGAC ATGGRATGGA GCKGGRTCTT TMTCTT

36

配列番号:20

配列の長さ:33

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ACTAGTCGAC ATGAGAGTGC TGATTCTTTT GTG

33

配列番号:21

配列の長さ:40

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ACTAGTCGAC ATGGMTTGGG TGTGGAMCTT GCTATTCCTG

配列の長さ:37

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー: 直額状

配列の種類:合成DNA

配列

ACTAGTCGAC ATGGGCAGAC TTACATTCTC ATTCCTG

37

配列番号:23

配列の長さ:28

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

GGATCCCGGG CCAGTGGATA GACAGATG

28

配列番号:24

配列の長さ:393

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:マウス

宿接	0	起源
	•	

2	D		ン	:	p1	2-	k2
---	---	--	---	---	----	----	----

特徵: 1..60 sig peptide

61..393 mat peptide

## 配列

	, a															
ATG	GAG	TCA	GAC	ACA	CTC	CTG	CTA	TGG	GTA	CT	CTO	CTO	TGO	GT:	T CCA	48
Met	Glu	Ser	Asp	Thr	Leu	Leu	Leu	Trp	Val	Leu	Leu	Leu	Trp	Va.	l Pro	
-20					-15					-10					-5	
GGT	TCC	ACT	GGT	GAC	ATT	GTG	CTG	ACA	CAG	TCT	CCT	GCT	TCC	TT	GGT	96
Gly	Ser	Thr	Gly	Asp	He	Val	Leu	Thr	Gln	Ser	Pro	Ala	Ser	Let	Gly	
				1				5					10			
GTA	TCT	CTG	GGG	CAG	AGG	GCC	ACC	ATC	TCA	TGC	AGG	GCC	AGC	AAA	AGT	144
Val	Ser	Leu	Gly	Gln	Arg	Ala	Thr	Ile	Ser	Cys	Arg	Ala	Ser	Lys	Ser	
		15					20					25				
GTC	AGT	ACA	TCT	GGC	TAT	AGT	TAT	ATG	CAC	TGG	TAC	CAA	CAG	AAA	CCA	192
Val	Ser	Thr	Ser	Gly	Tyr	Ser	Tyr	Met	His	îrp	Tyr	Gln	Gln	Lys	Pro	
	30					35					40					
GGA	CAG	ACA	CCC	AAA	CTC	CTC	ATC	TAT	CTT	GCA	TCC	AAC	CTA	GAA	TCT	240
Gly	Gln	Thr	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Leu	Ala	Ser	Asn	Leu	Glu	Ser	
45					50					55					60	
GGG	GTC	CCT	GCC	AGG	TTC	AGT	GGC	AGT	GGG	TCT	GGG	ACA	GAC	TTC	ACC	288
Gly	Val	Pro	Ala	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly	Thr	Asp	Phe	Thr	
				65					70					75		
CTC	AAC	ATC	CAT	CCT	GTG	GAG	GAG	GAG	GAT	GCT	GCA	ACC	TAT	TAC	TGT	336
Leu	Asn	Ile	His	Pro	Val	Glu	Glu	Glu	Asp	Ala	Al <u>a</u>	Thr	Туг	Tyr	Cys	
			80					85			•		90			

CAG CAC AGT AGG GAG AAT CCG TAC ACG TTC GGA GGG GGG ACC AAG CTG 384 Gln His Ser Arg Glu Asn Pro Tyr Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu 95 100 105 GAA ATA AAA 393 Glu Ile Lys 110 ı 配列番号:25 配列の長さ:405 配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状 配列の種類:cDNA 起源 生物名:マウス 直接の起源 クローン:p12-h2 特徴: 1..57 sig peptide 58..405 mat peptide 配列 ATG GGA TGG AGC GGG ATC TTT CTC TTC CTT CTG TCA GGA ACT GCA GGT 48 Met Gly Trp Ser Gly Ile Phe Leu Phe Leu Leu Ser Gly Thr Ala Gly -15 -10 -5 GTC CAC TCT GAG ATC CAG CTG CAG CAG TCT GGA CCT GAG CTG ATG AAG 96 Val His Ser Glu Ile Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Glu Leu Met Lys -1 5 10

CCI	GGG	GCI	TCA	GTG	AAG	ATA	TCC	TGC	AAG	GCT	TC1	GG1	TAC	CTCA	TTC	14
Pro	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Ile	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	Tyı	r Ser	Phe	
	15	i				20					25					
ACT	AGC	TAT	TAC	ATA	CAC	TGG	GTG	AAG	CAG	AGC	CAT	GGA	AAG	AGC	CTT	192
Thr	Ser	Tyr	Tyr	Ile	His	Trp	Val	Lys	Gln	Ser	His	Gly	Lys	Ser	Leu	
30					35					40					45	
GAG	TGG	ATT	GGA	TAT	ATT	GAT	CCT	TTC	AAT	GGT	GGT	ACT	AGC	TAC	AAC	240
Glu	Trp	Ile	Gly	Tyr	Ile	Asp	Pro	Phe	Asn	Gly	Gly	Thr	Ser	Tyr	Asn	
				50					55	•				60		
CAG	AAA	TTC	AAG	GGC	AAG	GCC	ACA	TTG	ACT	GTT	GAC	AAA	TCT	TCC	AGC	288
Gln	Lys	Phe	Lys	G1y	Lys	Ala	Thr	Leu	Thr	Val	Åsp	Lys	Ser	Ser	Ser	
			65					70					75			
ACA	GCC	TAC	ATG	CAT	CTC	AGC	AGC	CTG	ACA	TCT	GAG	GAC	TCT	GCA	GTC	336
Thr	Ala	Tyr	Met	His	Leu	Ser	Ser	Leu	Thr	Ser	Glu	Asp	Ser	Ala	Val	
		80					85					90				
TAT	TAC	TGT	GCA	AGG	GGG	GGT	AAC	CGC	TTT	GCT	TAC	TGG	GGC	CAA	GGG	384
Tyr	îyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Gly	Asn	Arg	Phe	Ala	Туг	îrp	G1 y	Gln	Gly	
	95					100					105					
ACT	CTG	GTC	ACT	GTC	TCT	GCA										405
Thr	Leu	Val	Thr	Val	Ser	Ala										
110					115											

配列の長さ:381

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:マウス

直接の起源

クローン:pPM-k3

特徵: 1..60 sig peptide

61..381 mat peptide

配列

ATG GTG TCC TCA GCT CAG TTC CTT GGT CTC CTG TTG CTC TGT TTT CAA 48 Met Val Ser Ser Ala Gin Phe Leu Gly Leu Leu Leu Cys Phe Gln -20 -15 -10 -5 GGT ACC AGA TGT GAT ATC CAG ATG ACA CAG ACT ACA TCC TCC CTG TCT 96 Gly Thr Arg Cys Asp Ile Gln Met Thr Gln Thr Thr Ser Ser Leu Ser 1 5 10 GCC TCT CTG GGA GAC AGA GTC ACC ATC AGT TGC AGG GCA AGT CAG GAC 144 Ala Ser Leu Gly Asp Arg Val Thr Ile Ser Cys Arg Ala Ser Gln Asp 15 20 25 ATT AGC AGT TAT TTA AAC TGG TAT CAG CAG AAA CCA GAT GGA ACT ATT 192 lle Ser Ser Tyr Leu Asn Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Asp Gly Thr Ile 30 35 AAA CTC CTG ATC TAC TAC ACA TCA AGA TTA CAC TCA GGA GTC CCA TCA 240 Lys Leu Leu Ile Tyr Tyr Thr Ser Arg Leu His Ser Gly Val Pro Ser 45 50 55 AGG TTC AGT GGC AGT GGG TCT GGA ACA GAT TAT TCT CTC ACC ATT AAC 288 Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Tyr Ser Leu Thr Ile Asn 65 70 75

AAC CTG GAG CAA GAA GAC ATT GCC ACT TAC TTT TGC CAA CAG GGT AAC

Asn Leu Glu Gln Glu Asp Ile Ala Thr Tyr Phe Cys Gln Gln Gly Asn

80

85

90

ACG CTT CCG TAC ACG TTC GGA GGG GGG ACC AAG CTG GAA ATA AAT

Thr Leu Pro Tyr Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Asn

95

100

105

配列番号:27

配列の長さ:411

配列の型:核酸

額の数:二本額

トポロジー: 直鎖状

額の数:二本額

配列の種類:cDNA

起源

生物名:マウス

直接の起源

-1

クローン:pPM-bl

特徵: 1..54 sig peptide

55..411 mat peptide

配列

ATG AGA GTG CTG ATT CTT TTG TGG CTG TTC ACA GCC TTT CCT GGT ATC

48

Met Arg Val Leu Ile Leu Leu Trp Leu Phe Thr Ala Phe Pro Gly Ile

**-15 -10 -5** 

CTG TCT GAT GTG CAG CTT CAG GAG TCG GGA CCT GTC CTG GTG AAG CCT

Leu Ser Asp Val Gln Leu Gln Glu Ser Gly Pro Val Leu Val Lys Pro

TCT	CAG	TCT	CTG	TCC	CTC	ACC	TGC	ACT	GTC	ACT	GCC	TAC	TCA	ATC	ACC	144
Ser	Gln	Ser	Leu	Ser	Leu	Thr	Cys	Thr	Val	Thr	Gly	Tyr	Ser	lle	Thr	
15					20					25					30	
AGT	GAT	CAT	GCC	TGG	AGC	TGG	ATC	CGG	CAG	TTT	CCA	GGA	AAC	AAA	CTG	192
Ser	Asp	His	Ala	îrp	Ser	Îrp	He	Arg	Gln	Phe	Pro	Gly	Asn	Lys	Leu	
				35					40					45		
GAG	TGG	ATG	GGC	TAC	ATA	AGT	TAC	AGT	GGT	ATC	ACT	ACC	TAC	AAC	CCA	240
Glu	Trp	Met	Gly	îyr	Ile	Ser	Tyr	Ser	G1y	lle	Thr	Thr	Tyr	Asn	Pro	
			50					55					60			
TCT	CTC	AAA	AGT	CGA	ATC	TCT	ATC	ACT	CGA	GAC	ACA	TCC	AAG	AAC	CAG	288
Ser	Leu	Lys	Ser	Arg	Ile	Ser	Ile	Thr	Arg	Asp	Thr	Ser	Lys	Asn	Gln	
	•	65					70					75				
TTC	TTC	CTA	CAG	TTG	AAT	TCT	GTG	ACT	ACT	GGG	GAC	ACG	TCC	ACA	TAT	336
Phe	Phe	Leu	Gln	Leu	Asn	Ser	Val	Thr	Thr	Gly	Asp	Thr	Ser	Thr	Tyr	
	80					85					90					
TAC	TGT	GCA	AGA	TCC	CTA	GCT	CGG	ACT	ACG	GCT	ATG	GAC	TAC	TGG	GGT	384
Tyr	Cys	Ala	Arg	Ser	Leu	Ala	Arg	Thr	Thr	Ala	Met	Asp	Tyr	îrp	Gly	
95					100					105					110	
CAA	GGA	ACC	TCA	GTC	ACC	GTC	TCC	TCA								411
Gln	Gly	Thr	Ser	Val	Thr	Val	Ser	Ser								
				115												

配列の長さ:393

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:マウス

直接の起源

クローン: p64-k4

特徵: 1..60 sig peptide

61..393 mat peptide

65

配列

ATG GAG TCA GAC ACA CTC CTG CTA TGG GTG CTG CTG CTC TGG GTT CCA 48 Met Glu Ser Asp Thr Leu Leu Leu Trp Val Leu Leu Leu Trp Val Pro -10 -5 -20 -15 GGT TCC ACA GGT GAC ATT GTG TTG ATC CAA TCT CCA GCT TCT TTG GCT 96 Gly Ser Thr Gly Asp Ile Val Leu Ile Gln Ser Pro Ala Ser Leu Ala 5 10 -1 GTG TCT CTA GGG CAG AGG GCC ACC ATA TCC TGC AGA GCC AGT GAA AGT 144 Val Ser Leu Gly Gln Arg Ala Thr Ile Ser Cys Arg Ala Ser Glu Ser 25 15 20 GTT GAT AGT TAT GGC AAT AGT TIT ATG CAC TGG TAC CAG CAG AAA CCA 192 Val Asp Ser Tyr Gly Asn Ser Phe Met His Trp Tyr Gln Gln Lys Pro 40 30 35 GGA CAG CCA CCC AAA CTC CTC ATC TAT CGT GCA TCC AAC CTA GAA TCT 240 Gly Gln Pro Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Arg Ala Ser Asn Leu Glu Ser 50 55 60 45 288 GGG ATC CCT GCC AGG TTC AGT GGC AGT GGG TCT AGG ACA GAC TTC ACC Gly Ile Pro Ala Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Arg Thr Asp Phe Thr

70

CTC	ACC	ATT	AAT	CCT	GTG	GAG	GCT	GAT	GAT	GTT	GCA	ACC	TAT	TAC	TGT	336
Leu	Thr	lle	Asn	Pro	Val	Glu	Ala	Asp	Asp	Val	Ala	îhr	Tyr	Tyr	Cys	
			80					85					90			
CAG	CAA	AGT	AAT	GAG	GAT	CCT	CCC	ACG	TTC	GGT	GCT	GGG	ACC	AAG	CTG	384
Gln	Gln	Ser	Asn	Glu	Asp	Pro	Pro	Thr	Phe	Gly	Ala	Gly	Thr	Lys	Leu	
		95					100					105				
GAG	CTG	AAA														393
Glu	Leu	Lys														
	110									•						

配列の長さ:417

配列の型: 核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:マウス

直接の起源

クローン: p64-h2

特徵: 1..57 sig peptide

58..417 mat peptide

配列

ATG GGA TGG AGC GGG GTC TTT ATC TTC CTC CTG TCA GTA ACT GCA GGT 48

Met Gly Trp Ser Gly Val Phe lle Phe Leu Leu Ser Val Thr Ala Gly

-15

GTO	CAC	CTCC	CAG	GTI	CAA	TTO	CAC	CAG	TC	r GG/	A GC1	GAC	i II	G ATO	G AAG	96
Va]	His	s Ser	Gln	Val	Glo	Leu	G1r	Gli	Se <sub>1</sub>	r G13	y Ala	610	ı Lei	ı Met	t Lys	
		-1					5	5				10	)			
CC1	GGG	GCC	TCA	GTG	AAG	ATC	TCC	TGC	AAG	GC1	r act	GGC	TAC	ACA	TTC	144
Pro	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Ile	Ser	Cys	Lys	Ala	Thr	Gly	Tyr	Thr	Phe	
	15	i				20					25			į		
AGT	AGT	TAT	TGG	ATA	GTG	TGG	ATA	AAG	CAG	AGG	CCT	GGA	CAT	•	CTT	192
Ser	Ser	Tyr	Trp	Ile	Val	Trp	Ile	Lys	Gln	Arg	Pro	Gly	His	Gly	Leu	
30					35					40					45	
GAG	TGG	ATT	GGA	GAG	ATT	TTA	CCT	GGA	ACC	GGT	AGT	ACT	AAC	TAC	AAT	240
Glu	Trp	Ile	Gly	Glu	Ile	Leu	Pro	Gly	Thr	Gly	Ser	Thr	Asn	Tyr	Asa	
				50					55					60		
GAG	AAA	TTC	AAG	GGC	AAG	GCC	ACA	TTC	ACT	GCA	GAT	ACA	TCT	TCC	AAC	288
Glu	Lys	Phe	Lys	Gly	Lys	Ala	Thr	Phe	Thr	Ala	Asp	Thr	Ser	Ser	Asn	
			65					70					75			
ACA	GCC	TAC	ATG	CAA	CTC	AGC	AGC	CTG	ACA	TCT	GAG	GAC	TCT	GCC	GTC	336
Thr	Ala	Tyr	Met	Gln	Leu	Ser	Ser	Leu	Thr	Ser	Glu	Asp	Ser	Ala	Val	
		80		·			85					90				
TAT	TAC	TGT	GCA	AGT	CTA	GAC	AGC	TCG	GGC	TAC	TAT	GCT	ATG	GAC	TAT	384
îyr	Tyr	Cys	Ala	Ser	Leu	Asp	Ser	Ser	Gly	Tyr	Tyr	Ala	Met	Asp	Tyr	
	95					100					105					
TGG	GGT	CAA	GGA	ACC	TCA	GTC	ACC	GTC	TCC	TCA						417
Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	Ser	Val	Thr	Val	Ser	Ser						
110					115					120						

配列の長さ:381

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:マウス

直接の起源

クローン: p146-k3

特徵: 1..60 sig peptide

61..381 mat peptide

## 配列

ATG GTG TCC ACA CCT CAG TTC CTT GGT CTC CTG TTG ATC TGT TTT CAA 48 Met Val Ser Thr Pro Gln Phe Leu Gly Leu Leu Leu Ile Cys Phe Gln -20 -15 -10 -5 GGT ACC AGA TGT GAT ATC CAG ATG ACA CAG ACT ACA TCC TCC CTG TCT 96 Gly Thr Arg Cys Asp Ile Gln Met Thr Gln Thr Thr Ser Ser Leu Ser -1 10 GCC TCT CTG GGA GAC AGA GTC ACC ATC AGT TGC AGG GCA AGT CAG GAC 144 Ala Ser Leu Gly Asp Arg Val Thr Ile Ser Cys Arg Ala Ser Gln Asp 15 20 25 ATT AGT AAT TAT TTA AAC TGG TAT CAA CAG AAA CCA GAT GGA ACT GTT 192 lle Ser Asn Tyr Leu Asn Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Asp Gly Thr Val 30 35 40 AAA CTC CTG ATC TAC TAT ACA TCA AGA TTA CAC TCA GGA GTC CCA TCA 240 Lys Leu Leu Ile Tyr Tyr Thr Ser Arg Leu His Ser Gly Val Pro Ser 45 50 55 60

AGG TTC AGT GGC AGT GGG TCT GGA ACA GAT TAT TCT CTC ACC ATT AGC 288 Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Tyr Ser Leu Thr Ile Ser 75 65 70 AAC CTG GAG CAA GAA GAT ATT GCC AGT TAC TTT TGC CAA CAG GGT TAT 336 Asn Leu Glu Gln Glu Asp Ile Ala Ser Tyr Phe Cys Gln Gln Gly Tyr 90 85 80 381 ACG CCT CCG TGG ACG TTC GGT GGA GGC ACC AAG TTG GAA ATC AAA Thr Pro Pro Trp Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys 100 105 95

配列番号:31

配列の長さ:402

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:マウス

直接の起源

クローン: p146-h1

特徵: 1..51 sig peptide

52..402 mat peptide

配列

ATG GAG CTG GAT CTT TAT CTT ATT CTG TCA GTA ACT TCA GGT GTC TAC

48

Met Glu Leu Asp Leu Tyr Leu Ile Leu Ser Val Thr Ser Gly Val Tyr

-15

-10

-5

TC	A CA	G GT	r ca	G CT(	CAG	CAG	TCI	GGG	GC1	GAC	CTO	G GC#	A AG	A CC	T GGG	96
Sea	r Gli	n Va	1 G1:	Leu	ı Gln	Gln	Ser	Gly	/ Ala	Glu	ı Let	ı Ala	Ar	g Pr	o Gly	
-1	l				5	,				10	)				15	
GC	TC	GTO	G AAG	TTG	TCC	TGC	AAG	GCT	TCT	GGC	TAC	ACC	TT	C AC	T AAC	144
Ala	Ser	· Val	Lys	Leu	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	Tyr	Thr	Phe	e Th	r Asn	
				20	)				25					30	)	
TAC	TGG	GTG	CAG	TGG	GTA	AAA	CAG	AGG	CCT	GGA	CAG	GGT	CTG	GAA	TGG	192
Tyr	Trp	Val	Gln	Trp	Val	Lys	Gln	Arg	Pro	Gly	Gln	Gly	Leu	Glu	Trp	
			35					40					45	1		
ATT	GGG	TCT	ATT	TAT	CCT	GGA	GAT	GGT	GAT	ACT	AGG	AAC	ACT	CAG	AAG	240
Ile	Gly	Ser	He	Tyr	Pro	G1 y	Asp	Gly	Asp	Thr	Arg	Asn	Thr	G1n	Lys	•
		50					55					60				
TTC	AAG	GGC	AAG	GCC	ACA	TTG	ACT	GCA	GAT	AAA	TCC	TCC	ATC	ACA	GCC	288
Phe	Lys	Gly	Lys	Ala	Thr	Leu	Thr	Ala	Asp	Lys	Ser	Ser	lle	Thr	Ala	
	65					70					<b>75</b>					
TAC	ATG	CAA	CTC	ACC	AGC	TTG	GCA	TCT	GAG	GAC	TCT	GCG	GTC	TAT	TAC	336
Îуг	Met	Gin	Leu	Thr	Ser	Leu	Ala	Ser	Glu	Asp	Ser	Ala	Va1	Tyr	Tyr	
80					85					90					95	
TGT	GCA	AGA	TCG	ACT	GGT	AAC	CAC	TTT	GAC	TAC	TGG	GGC	CAA	GGC	ACC	384
Cys	Ala	Arg	Ser	Thr	Gly	Asn	His	Phe	Asp	Tyr	Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	
				100		٠			105					110		
ACT	CTC	ACA	GTC	TCC	TCA							•				402
<b>Ihr</b>	Leu	Thr	Val	Ser	Ser											

配列番号:32

配列の長さ:35

配列の型:核酸

鎖の数:一本額

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ACAAAGCTTC CACCATGGAG TCAGACACAC TCCTG

35

配列番号:33

配列の長さ:36

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

GGCTAAGCTT CCACCATGGG ATGGAGCGGG ATCTTT

36

配列番号:34

配列の長さ:35

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

CTTGGATCCA CTCACGTTTT ATTTCCAGCT TGGTC

配列の長さ:36

配列の型:核酸

鎖の数:一本額

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

GTTGGATCCA CTCACCTGCA GAGACAGTTA CCAGAG

36

配列番号:36

配列の長さ:35

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

CTTGGATCCA CTCACGATTT ATTTCCAGCT TGGTC

35

配列番号:37

配列の長さ:35

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

CTTGGATCCA CTCACGTTTT ATTTCCAGCT TGGTC

配列番号:38

配列の長さ:36

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ACAAAGCTTC CACCATGGTG TCCTCAGCTC AGTTCC

36

配列番号:39

配列の長さ:39

配列の型:核酸

鎖の数:一本額

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

TGTTAGATCT ACTCACCTGA GGAGACAGTG ACTGAGGTT

39

配列番号:40

配列の長さ:36

配列の型:核酸

鎖の数:一本額

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

GTCTAAGCTT CCACCATGAG AGTGCTGATT CTTTTG

配列番号:41

配列の長さ:17

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

TACGCAAACC GCCTCTC

17

配列番号:42

配列の長さ:18

配列の型:核酸

鎖の数:一本額

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

GAGTGCACCA TATGCGGT

18

配列番号:43

配列の長さ:55

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ACCGTGTCTG GCTACACCTT CACCAGCGAT CATGCCTGGA GCTGGGTGAG ACAGC

配列番号:44	
配列の長さ:63	
配列の型: 核酸	
鎖の数:一本額	
トポロジー:直鎖状	
配列の種類:合成DNA	
配列	
TGAGTGGATT GGATACATTA GTTATAGTGG AATCACAACC TATAATCCAT	5
CTCTCAAATC CAG	63
配列番号:45	
配列の長さ:54	
配列の型:核酸	
鎖の数:一本鎖	
トポロジー:直鎖状	
配列の種類:合成DNA	
配列	
TATTATTGTE CAAGATCCCT AGCTCGGACT ACGGCTATGG ACTACTGGGG TCAA	54
配列番号:46	
配列の長さ:27	
配列の型:核酸	
鎖の数:一本鎖	
トポロジー:直鎖状	
配列の種類:合成 DNA	
addition .	

GTGACAATGC TGAGAGACAC CAGCAAG

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本額

トポロジー: 直額状

配列の種類:合成DNA

配列

GGTGTCCACT CCGATGTCCA ACTG

24

配列番号:48

配列の長さ:27

配列の型:核酸

額の数:一本額

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

GGTCTTGAGT GGATGGGATA CATTAGT

27

配列番号: 49

配列の長さ:29

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

GTGTCTGGCT ACTCAATTAC CAGCATCAT

配列の長さ:48

配列の型:核酸

額の数:一本額

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

TGTAGAGCCA GCCAGGACAT CAGCAGTTAC CTGAACTGGT ACCAGCAG

48

配列番号:51

配列の長さ:42

配列の型:核酸

鎖の数:一本額

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ATCTACTACA CCTCCAGACT GCACTCTGGT GTGCCAAGCA GA

42

配列番号:52

配列の長さ:50

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ACCTACTACT GCCAACAGGG TAACACGCTT CCATACACGT TCGGCCAAGG

配列の長さ:27

配列の型:核酸

額の数:一本額

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

AGCGGTACCG ACTACACCTT CACCATC

27

ľ.

配列番号:54

配列の長さ:706

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成

起源

生物名:マウス及びヒト

直接の起源

クローン:pUC-RVh-PM1f

特徴:ヒトIL-GRに対する再構成ヒト化PM-1抗体のH鎖V領域パージョン(f)

及びそれをコードする遺伝子

アミノ酸 -19--1:leader

アミノ酸 1-30:FR1

アミノ酸 31-36:CDR1

アミノ酸 37-50:FR2

アミノ酸 51-66:CDR2

アミノ酸 67-98:FR3

) 〈 〉 版 33_100:00四	
アミノ酸 109-119:FR4	
ヌクレオチド 1-6	Hind III 部位
ヌクレオチド 54-135	intron
ヌクレオチド 258-348	intron/aberrant splicing
ヌクレオチド 505-706	intron
ヌクレオチド 701ー706	Bam HI 部位
配列	
AAGCTTC ATG GGA TGG AGC T	GT ATC ATC CTC TTC TTG GTA GCA ACA GCT 49
Met Gly Trp Ser C	ys Ile Ile Leu Phe Leu Val Ala Thr Ala
-	-10
ACA G GTAAGGGGCT CACAGTAG	CA GGCTTGAGGT CTGGACATAT ATATGGGTGA ,103
Thr	
-5	
CAATGACATC CACTTTGCCT TTC	TCTCCAC AG GT GTC CAC TCC CAG GTC CAA 155
	Gly Val His Ser Gln Val Gln
	1
CTG CAG GAG AGC GGT CCA GG	ET CTT GTG AGA CCT AGC CAG ACC CTG AGC 203
Leu Gln Glu Ser Gly Pro Gl	y Leu Val Arg Pro Ser Gin Thr Leu Ser
5 1	0 15
CTG ACC TGC ACC GTG TCT GG	C TAC TCA ATT ACC AGC GAT CAT GCC TGG 251
Leu Thr Cys Thr Val Ser Gl	y Tyr Ser Ile Thr Ser Asp His Ala Trp
20 25	30 35
AGC TGG GTG AGA CAG CCA CC	T GGA CGA GGT CTT GAG TGG ATT GGA TAC 299
Ser Trp Val Arg Gln Pro Pr	o Gly Arg Gly Leu Glu Trp Ile Gly Tyr
40	45 50

ATT	AGT	TAT	AGT	GGA	ATC	ACA	ACC	TAT	AA1	CCA	TC1	CTC	AAA	TC	AGA	347
Ile	Ser	Tyr	Ser	Gly	lle	Thr	Thr	Туг	Asn	Pro	Ser	Leu	Lys	Ser	Arg	
			55					60					65			
GTG	ACA	ATG	CTG	AGA	GAC	ACC	AGC	AAG	AAC	CAG	TTC	AGC	CTG	AGA	CTC	395
			Leu													
		70					75					80				
AGC	AGC	GTG	ACA	GCC	GCC	GAC	ACC	GCG	GTT	TAT	TAT	TGT	GCA	AGA	TCC	443
Ser																440
	85					90					95	-,-		6	00,	
CTA	GCT	CGG	ACT	ACG	GCT	ATG	GAC	TAC	TGG	GGT		GGC	ACC.	CTC	ርተር	491
Leu .																
100					105		,	-,-		110	<b>011</b>	uly	9 <u>61</u>			
ACA (	:TC	TCC ·	TCA (			·	ACA	A C C T			~~.				115	
Thr \				J G1	UNGI		AUA	HCCI	616	1011	CIAI	IC A	GCTT	AAAT.	A .	544
GATTI	TAC	TG C	ATTTO	GTTG	G GGG	GGA	AATG	TGT	GTAT(	CTG	AATT1	CAG	GT C	ATGA	AGGAC	604
ragge	ACA	CC T	rggga	GTC	A GAA	AGG	STCA	TTG	GGAG	CCC (	GGGC1	rgate	C A	GACA	GACAT	664
CCTCAGCTCC CAGACTTCAT GGCCAGAGAT TTATAGGGAT CC												706				

配列の長さ:506

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

起源

生物名:マウス及びヒト

## 直接の起源

クローン: pUC-RVI-PMla

特徴:ヒトIL-6Rに対する再構成ヒト化PM-1抗体のL鎖V領域バージョン(a) 及びそれをコードする遺伝子

アミノ酸 -19--1: leader

アミノ酸 1-23:FR1

アミノ酸 24-34:CDR1

アミノ酸 35-49:FR2

アミノ酸 50-56:CDR2

アミノ酸 57-88:FR3

アミノ酸 89-97:CDR3

アミノ酸 98-117:FR4

ヌクレオチド 1-6: Hind III 部位

ヌクレオチド 54-135: intron

ヌクレオチド 268-376: intron/aberrant splicing

ヌクレオチド 469-506: intron

ヌクレオチド 501-506: Bam HI 部位

### 配列

AAGCTTC ATG GGA TGG AGC TGT ATC ATC CTC TTC TTG GTA GCA ACA GCT

Met Gly Trp Ser Cys Ile Ile Leu Phe Leu Val Ala Thr Ala

-15 -10

ACA G GTAAGGGGCT CACAGTAGCA GGCTTGAGGT CTGGACATAT ATATGGGTGA 103
Thr

-5

CAATGACATC CACTTTGCCT TTCTCTCCAC AG GT GTC CAC TCC GAC ATC CAG

Gly Val His Ser Asp Ile Gln

ATG	ACC	CAE	AGC	CCA	AGC	AGC	CTG	AGC	GCC	AGC	GTG	GG1	GAC	CAG	A GTG	203
Met	Thi	- G1r	Ser	Pro	Ser	Ser	Leu	Ser	Ala	Ser	Val	Gly	/ Ası	Arı	g Val	
	5	;				10					15	i				
ACC	ATC	ACC	TGT	AGA	GCC	AGC	CAG	GAC	ATC	AGC	AGT	TAC	CTG	AA1	TGG	251
Thr	Ile	Thr	Cys	Arg	Ala	Ser	Gln	Asp	Ile	Ser	Ser	Tyr	Leu	Asa	Trp	
20					25					30					35	
TAC	CAG	CAG	AAG	CCA	GGT	AAG	GCT	CCA	AAG	CTG	CTG	ATC	TAC	TAC	ACC	299
Tyr	Gln	Gln	Lys	Pro	Gly	Lys	Ala	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Tyr	Thr	
				40					45					50		
TCC	AGA	CTG	CAC	TCT	GGT	GTG	CCA	AGC	AGA	TTC	AGC	GGT	AGC	GGT	AGC	347
Ser	Arg	Leu	His	Ser	Gly	Val	Pro	Ser	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	
			55					60					65			
GGT	ACC	GAC	TTC	ACC	TTC	ACC	ATC	AGC	AGC	CTC	CAG	CCA	GAG	GAC	ATC	395
G1y	Thr	Asp	Phe	Thr	Phe	Thr	Ile	Ser	Ser	Leu	Gln	Pro	G1 u	Asp	Ile	
		70					75					80		,		
GCT	ACC	TAC	TAC	TGC	CAA	CAG	GGT	AAC	ACG	CTT	CCA	TAC	ACG	TTC	GGC	443
Ala	Thr	Tyr	Tyr	Cys	Gln	Gln	Gly	Asn	Thr	Leu	Pro	Tyr	Thr	Phe	Gly	
	85					90					95					
CAA	GGG	ACC	AAG	GTG	GAA	ATC	AAA	C GT	GAGT	AGAA	TIT	AAAC	TTT			488
Gln	Gly	Thr	Lys	Val	Glu	Ile :	Lys									
100					105											
CTT	CCTC	AG T	TGGA	TCC												506

配列の長さ:438

配列の型:核酸

領の数:二本額

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

起源

生物名:マウス及びヒト

直接の起源

クローン:pUC-RVh-PMIf-4

特徴:ヒトIL-GRに対する再構成ヒト化PM-1抗体のH額V領域バージョン(f) 及びそれをコードする遺伝子であって、intronが除去されたもの。

アミノ酸 -19--1: leader

アミノ酸 1-30:FR1

アミノ酸 31-36:CDR1

アミノ酸 37-50:FR2

アミノ酸 51-66:CDR2

アミノ酸 67-98:FR3

アミノ酸 99-108:CDR3

アミノ酸 109-119:FR4

ヌクレオチド 1-6: Hind III 部位

ヌクレオチド 432-438: Bam HI 部位

### 配列

AAGCTTCCAC C ATG GGA TGG AGC TGT ATC ATC CTC TTC TTG GTA GCA ACA 50

Met Gly Trp Ser Cys IIe IIe Leu Phe Leu Val Ala Thr

-15 -10

GCT ACA GGT GTC CAC TCC CAG GTC CAA CTG CAG GAG AGC GGT CCA GGT

Ala Thr Gly Val His Ser Gln Val Gln Leu Gln Glu Ser Gly Pro Gly

**-5** 1 5 10

CTI	GTG	AGA	CCT	AGC	CAG	ACC	CTG	AGC	CTG	ACC	TGC	ACC	GTG	TCI	GGC	146
Leu	Val	Arg	Pro	Ser	Gln	Thr	Leu	Ser	Leu	Thr	Cys	Thr	Val	Ser	Gly	
				15					20					25	i	
TAC	TCA	ATT	ACC	AGC	GAT	CAT	GCC	TGG	AGC	TGG	GTT	CGC	CAG	CCA	CCT	194
Îyr	Ser	Ile	Thr	Ser	Asp	His	Ala	Trp	Ser	Trp	Val	Arg	Gln	Pro	Pro	
			30					35					40			
GGA	CGA	GGT	CTT	GAG	TGG	ATT	GGA	TAC	ATT	AGT	TAT	AGT	GGA	ATC	ACA	242
Gly	Arg	Gly	Leu	Glu	Trp	lle	Gly	Tyr	He	Ser	Tyr	Ser	Gly	He	Thr	
		45					50			٠		55				
ACC	TAT	AAT	CCA	TCT	CTC	AAA	TCC	AGA	GTG	ACA	ATG	CTG	AGA	GAC	ACC	290
Îhr	Туг	Asn	Pro	Ser	Leu	Lys	Ser	Arg	Val	Thr	Met	Leu	Arg	Asp	Thr	•
	60					.65					70					
AGC	AAG	AAC	CAG	TTC	AGC	CTG	AGA	CTC	AGC	AGC	GTG	ACA	GCC	GCC	GAC	338
Ser	Lys	Asn	Gln	Phe	Ser	Leu	Arg	Leu	Ser	Ser	Val	Thr	Ala	Ala	Asp	
75					80					85					90	
ACC	GCG	GTT	TAT	TAT	TGT	GCA	AGA	TCC	CTA	GCT	CGG	ACT	ACG	GCT	ATG	386
Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Ser	Leu	Ala	Arg	Thr	Thr	Ala	Met	
				95					100					105		
GAC	TAC	TGG	GGT	CAA	GGC	AGC	CTC	GTC	ACA	GTC	TCC	TCA	G G1	GAGT	GGAT	436
Asp	Tyr	Trp	Gly	Gln	Gly	Ser	Leu	Val	Thr	Val	Ser	Ser				
			110	•				115								
CC																AZR

配列番号:57

配列の長さ:402

配列の型: 核酸

額の数:二本額

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

起源

生物名:マウス及びヒト

直接の起源

クローン: pUC-RVI-PMla

特徴:ヒトIL-GRに対する再構成ヒト化PM-1抗体のL鎖V領域バージョン(a) 及びそれをコードする遺伝子であって、intronが除去されたもの。

アミノ酸 -19--1:leader

アミノ酸 1-23:FR1

アミノ酸 24-34:CDR1

アミノ酸 35-49: FR2

アミノ酸 50-56:CDR2

アミノ酸 57-88:FR3

アミノ酸 89-97:CDR3

アミノ酸 98-107:FR4

ヌクレオチド 1-6: Hind III 部位

ヌクレオチド 397-402: Bam HI 部位

配列

AAGCTTCCAC C ATG GGA TGG AGC TGT ATC ATC CTC TTC TTG GTA GCA ACA 50

Met Gly Trp Ser Cys Ile Ile Leu Phe Leu Val Ala Thr

-15 -10

GCT ACA GGT GTC CAC TCC GAC ATC CAG ATG ACC CAG AGC CCA AGC AGC
Ala Thr Gly Val His Ser Asp IIe Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser

-5

1

5

10

CTG	AGC	GCC	AGC	GTG	GG1	GAC	AG#	GTG	AC	ATC	ACC	TG	r AG	A GCC	AGC	146
Leu	Ser	· Ala	Ser	· Val	Gly	Asp	Are	, Val	Thi	· Ile	: Thr	Cys	Arı	g Ala	Ser	
				15	i				20	)				25	5	
CAG	GAC	ATC	AGC	AGT	TAC	CTG	AAT	TGG	TAC	CAG	CAG	AAG	CCA	GGA	AAG	194
Gln	Asp	Ile	Ser	Ser	Tyr	Leu	Asn	Trp	Туг	Gln	Gln	Lys	Pro	Gly	Lys	
			30	1				35					40			
GCT	CCA	AAG	CTG	CTG	ATC	TAC	TAC	ACC	TCC	AGA	CTG	CAC	TCT	GGT	GTG	242
Ala	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Tyr	Thr	Ser	Arg	Leu	His	Ser	Gly	Val	
		45					50					55				
CCA	AGC	AGA	TTC	AGC	GGT	AGC	GGT	AGC	GGT	ACC	GAC	TTC	ACC	TTC	ACC	290
Pro	Ser	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	G1 y	Thr	Asp	Phe	Thr	Phe	Thr	•
	60					65					70					
ATC	AGC	AGC	CTC	CAG	CCA	GAG	GAC	ATC	GCT	ACC	TAC	TAC	TGC	CAA	CAG	338
Ile	Ser	Ser	Leu	Gln	Pro	Glu	Asp	lle	Ala	Thr	Tyr	îyr	Cys	Gln	Gln	
75					80					85					90	
GGT	AAC	ACG	CTT	CCA	TAC	ACG	TTC	GGC	CAA	GGG	ACC	AAG	GTG	GAA	ATC	<b>38</b> 6
Gly	Asn	Thr	Leu	Pro	Tyr	Thr	Phe	G1 y	Gln	Gly	Thr	Lys	Val	Glu	He	
			•	95					100					105		
AAA	C GI	GAGT	GGAT	CC												402
Lys																

配列番号:58

配列の長さ:36

配列の型:核酸

鎖の数:一本額

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

## 配列

## TAAGGATCCA CTCACCTGAG GAGACTGTGA CGAGGC

36

配列番号:59

配列の長さ:32

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

ATCAAGCTTC CACCATGGGA TGGAGCTGTA TC

32

配列番号:60

配列の長さ:30

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

AATGGATCCA CTCACGTTTG ATTTCCACCT

30

配列番号:61

配列の長さ:33

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

200 Tid	
10 PM	
A41.77 H	

CATGCCTGGA GCTGGGTTCG CCAGCCACCT GGA

33

配列番号:62

配列の長さ:33

配列の型:核酸

額の数:一本額

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

TCCAGGTGGC TGGCGAACCC AGCTCCAGGC ATG

33

配列番号:63

配列の長さ:30

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー: 直額状

配列の種類:合成DNA

配列

CAGCAGAAGC CAGGAAAGCT TCCAAAGCTG

30

配列番号:64

配列の長さ:30

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列	
CAGCTTTGGA GCCTTTCCTG GCTTCTGCTG	30
配列番号:65	
配列の長さ:66	
配列の型: 核酸	
鎖の数:一本鎖	
トポロジー:直鎖状	
配列の種類:合成DNA	
配列	
ACCTGTAGAG CCAGCAAGAG TGTTAGTACA TCTGGCTATA GTTATATGCA	50
CTGGTACCAG CAGAAG	66
配列番号:66	
配列の長さ:15	
配列の型:核酸	
額の数:一本額	
トポロジー:直鎖状	
配列の種類:合成 DNA	
配列	
GCTGGCTCTA CAGGT	15

配列番号:67

配列の長さ:48

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

AAGCTGCTGA TCTACCTTCC ATCCACCCTG GAATCTGGTG TGCCAAGC

48

配列番号:68

配列の長さ:15

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

GTAGATCAGC AGCTT

15

配列番号:69

配列の長さ:48

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

GCTACCTACT ACTGCCAGCA CAGTAGGGAG ACCCCATACA CGTTCGGC

48

配列番号:70

配列の長さ:15

配列の型:核酸

鎖の数:一本額

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

CTGGCAGTAG GTAGC

15

配列番号:71

配列の長さ:414

配列の型:核酸

額の数:二本額

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

起源

生物名:マウス及びヒト

直接の起源

クローン: pUC-RVI-1220a

特徴:ヒトIL-GRに対する再構成ヒト化AUK12-20抗体のL鎖V領域バージョン

(a) 及びそれをコードする遺伝子であって、intronが除去されたもの。

アミノ酸 -19--1:leader

アミノ酸 1-23:FR1

アミノ酸 24-38:CDR1

アミノ酸 39-53:FR2

アミノ酸 54-60:CDR2

アミノ酸 61-92:FR3

アミノ酸 93-101:CDR3

アミノ酸 102-111:FR4

ヌクレオチド 1-6 : Hind III 部位

ヌクレオチド 408-414: Bam HI 部位

新たな用飾

	 21

AA	GCTT	CCAC	C A	TG G	GA T	GG A	GC T	GT A	TC A	TC C	TC 1	TC 1	TG (	GTA G	CA A	ICA 50
			M	et G	ly T	rp S	er C	ys I	le I	le L	eu P	he L	eu l	lal A	la T	'hr
							-	15				-	10	-		
GC	T AC	A GG	T GT	C CA	C TC	C GA	CAT	C CA	G AT	G AC	C CA	G AG	c co	A AG	C AG	C 98
Ala	a Thi	r 61	y Va	l His	s Sea	r Ası	H	e Gl	n Me	t Th	r Gl	n Se	r Pr	o Se	r Se	r
	-!	5			-]	l 1	•			!	5				10	0
CT	G AG(	G GC	C AGO	GTE	G G G 7	r GAC	AGA	GTO	ACC	AT(	CAC	C TG:	r ag	A GC	C AGO	C 146
Lei	s Sei	r Ala	e Sei	Val	Gly	/ Asp	Arg	. Val	Thr	· Ile	7h1	r Cys	s Ar	g Ala	a Ser	r
				15	;				20	)				25	5	
AAG	AG1	GT	AG1	ACA	TCI	GGC	TAT	AGT	TAT	ATG	CAC	TGG	TAC	C CAG	CAG	194
Lys	Ser	Val	Ser	Thr	Ser	Gly	Tyr	Ser	Tyr	Met	His	Trp	Tyı	r Gln	Gln	ı
			30	١				35					4(	)		
AAG	CCA	GGA	AAG	GCT	CCA	AAG	CTG	CTG	ATC	TAC	CTT	GCA	TCC	AAC	CTG	242
Lys	Pro	G1y	Lys	Ala	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Leu	Ala	Ser	Asn	Leu	
		45					50					55				
GAA	TCT	GGT	GTG	CCA	AGC	AGA	TTC	AGC	GGT	AGC	GGT	AGC	GGT	ACC	GAC	290
Glu	Ser	Gly	Val	Pro	Ser	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly	Thr	Asp	
	60					65					70					
TTC	ACC	TTC	ACC	ATC	AGC	AGC	CTC	CAG	CCA	GAG	GAC	ATC	GCT	ACC	TAC	338
Phe	Thr	Phe	Thr	He	Ser	Ser	Leu	Gln	Pro	Glu	Asp	Ile	Ala	Thr	Tyr	
75					80					85					90	
CAC	TGC	CAG	CAC	AGT	AGG	GAG	AAC	CCA	TAC	ACG	TTC	GGC	CAA	GGG	ACC	386
yr	Cys	Gln	His	Ser	Arg	Glu	Asn	Pro	Туг	Thr	Phe	Gly	Gln	Gly	Thr	
				95					100					105		

AAG GTG GAA ATC AAA CGTGAGTGGA TCC

414

Lys Val Glu Ile Lys

110

配列番号:72

配列の長さ:45

配列の型:核酸

鎖の数:一本額

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

GGTTATTCAT TCACTAGTTA TTACATACAC TGGGTTAGAC AGGCC

45

配列番号:73

配列の長さ:27

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

AGTGAATGAA TAACCGCTAG CTTTACA

27

配列番号:74

配列の長さ:69

配列の型:核酸

鎖の数:一本額

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA	
配列	
GAGTGGGTGG GCTATATTGA TCCTTTCAAT GGTGGTACTA GCTATAATCA	50
GAAGTTCAAG GGCAGGGTT	69
配列番号:75	•
配列の長さ:15	
配列の型:核酸	
鎖の数:一本鎖	
トポロジー:直鎖状	
配列の種類:合成DNA	•
配列	
ATAGCCCACC CACTC	15
配列番号:76	
配列の長さ:36	
配列の型:核酸	
質の数:一本額	
トポロジー:直鎖状	
配列の種類:合成 DNA	
<b>正列</b>	
GGGGTAACC GCTTTGCTTA CTGGGGACAG GGTACC	36
记列番号:77	
<b>記列の長さ:36</b>	

配列の型:核酸

額の数:一本額

トポロジー: 直額状

配列の種類:合成DNA

配列

AGCAAAGCGG TTACCCCCTC TGGCGCAGTA GTAGAC

36

配列番号:78

配列の長さ:30

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

CAAGGTTACC ATGACCGTGG ACACCTCTAC

30

配列番号:79

配列の長さ:30

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

CACGGTCATG GTAACCTTGC CCTTGAACTT

30

配列番号:80

配列の長さ:30

配列の型:核酸

鎖の数:一本額

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

GGGCTCGAAT GGATTGGCTA TATTGATCCT

30

配列番号:81

配列の長さ:30

配列の型:核酸

鎖の数:一本額

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

AGGATCAATA TAGCCAATCC ATTCGAGCCC

30

配列番号:82

配列の長さ:16

配列の型:核酸

鎖の数:一本額

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

GTAAAACGAG GCCAGT

16

配列番号:83

配列の長さ:17

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

AACAGCTATG ACCATGA

17

配列番号:84

配列の長さ:433

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

起源

生物名:マウス及びヒト

直接の起源

クローン:pUC-RVh-1220b

特徴:ヒトIL-6Rに対する再構成ヒト化AUK12-20抗体のH鎖V領域バージョン

(b)及びそれをコードする遺伝子であって、intronが除去されたもの。

アミノ酸 -19--1:leader

アミノ酸 1-30:FR1

アミノ酸 31-35:CDR1

アミノ酸 36-49:FR2

アミノ酸 50-66:CDR2

アミノ酸 67-98:FR3

アミノ酸 99-105:CDR3

アミノ酸 106-116:FR4

ヌクレオチド 1-6: Hind III 部位

ヌクレオチド 427-433: Bam HI 部位

新たな用紙

	-	L
	- 47	
ш		۹

AA	GCTT	GCCG	CCA	CC A	rg g	AC TO	G A	CC T	GG C	GC G	rg t	T TT	GC C	TG C	TC GC	C 51
				Me	et A	sp Tı	rp Ti	nr Ti	rp Ai	rg Va	al P	he C	ys L	eu L	eu Al	a .
								-1	15				-	10		
GT	G GC1	CC1	r GG(	G GCC	CAC	CAGO	CAG	G GTO	CAA	CT	GTO	G CA	G TC	C GG	c gcc	99
Val	Ala	Pro	Gly	/ Ala	His	Ser	Glo	Val	Glo	Let	ı Val	G1:	n Se	r Gl	y Ala	
		-5	5			-1	. 1				Ę	5				
GAA	GTG	AAG	AAA	CCC	GG1	GCT	TCC	GTG	AAA	GTC	AGC	TG	T AA!	A GC	r agc	147
Glu	Val	Lys	Lys	Pro	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Val	Ser	Cys	Lys	s Ala	a Ser	
10	)				15	i				20					25	
GGT	TAT	TCA	TTC	ACT	AGT	TAT	TAC	ATA	CAC	TGG	GTT	AGA	CAG	GCC	CCA	195
Gly	Tyr	Ser	Phe	Thr	Ser	Tyr	Tyr	Ile	His	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	
				30					35					40	)	
GGC	CAA	GGG	CTC	GAG	TGG	GTG	GGC	TAT	ATT	GAT	CCT	TTC	AAT	GGT	GGT	243
Gly	Gln	Gly	Leu	Glu	Trp	Val	Gly	Tyr	Ile	Asp	Pro	Phe	Asn	Gly	Gly.	
			45					50					55			
ACT	AGC	TAT	AAT	CAG	AAG	TTC	AAG	GGC	AAG	GTT	ACC	ATG	ACC	GTG	GAC	291
lhr	Ser	Tyr	Asn	Gln	Lys	Phe	Lys	Gly	Lys	Val	Thr	Met	Thr	Val	Asp	
		60					65					70				
ICC	TCT	ACA	AAC	ACC	GCC	TAC	ATG	GAA	CTG	TCC	AGC	CTG	CGC	TCC	GAG	339
hr	Ser	Thr	Asn	Thr	Ala	Tyr	Met	Glu	Leu	Ser	Ser	Leu	Arg	Ser	Glu	
	75					80					85					
AC	ACT	GCA	GTC	TAC	TAC	TGC	GCC	AGA	GGG	GGT	AAC	CGC	TTT	GCT	TAC	. 387
sp	Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Gly	Asn	Arg	Phe	Ala	Tyr	
90					95					100					105	

TGG GGA CAG GGT ACC CTT GTC ACC GTC AGT TCA GGTGAGTGGA TCC

433

Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

110

115

配列番号:85

配列の長さ:433

配列の型:核酸

領の数:二本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

起源

生物名:マウス及びヒト

直接の起源

クローン: pUC-RVh-1220d

特徴:ヒトIL-6Rに対する再構成ヒト化AUK12-20抗体のH鎖V領域バージョン

(d)及びそれをコードする遺伝子であって、intronが除去されたもの。

アミノ酸 -19--1:leader

アミノ酸 1-30:FR1

アミノ酸 31-35:CDR1

アミノ酸 36-49:FR2

アミノ酸 50-66:CDR2

アミノ酸 67-98:FR3

アミノ酸 99-105:CDR3

アミノ酸 106-116:FR4

ヌクレオチド 1-6: Hind III 部位

ヌクレオチド 427-433: Ban HI 部位

新たな用紙

×	T	ń
м	-0	u
-	4.2	и

	•															
AAC	CTTE	CCG	CCAC	C AT	G GA	C TO	G AC	C TO	G CO	ic G1	rg T	IT T	GC C	rg c	rc gc(	51
				Me	t As	p Tr	p Th	r Tı	p Ar	g Va	ıl Pi	ne Cy	ys L	eu L	eu Ala	ì
								-1	.5				-]	10		
GTE	GCT	CCI	GGG	GCC	CAC	AGC	CAG	GTG	CAA	CTA	GTE	CAG	TCC	GGG	GCC	99
Val	Ala	Pro	Gly	Ala	His	Ser	Glo	Val	Gln	Leu	Val	Glr	Ser	· G15	Ala	
		-5				-1	1				5	;				
GAA	GTG	AAG	AAA	CCC	GGT	GCT	TCC	GTG	AAA	GTC	AGC	TGI	` AAA	GCT	AGC	147
Glu	Val	Lys	Lys	Pro	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Val	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	
10					15					20					<b>2</b> 5	
GGT	TAT	TCA	TTC	ACT	AGT	TAT	TAC	ATA	CAC	TGG	GTT	AGA	CAG	GCC	CCA	195
Gly	Tyr	Ser	Phe	Thr	Ser	Tyr	Tyr	He	His	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	
				30					35					40		
GGC	CAA	GGG	CTC	GAA	TGG	ATT	GGC	TAT	ATT	GAT	CCT	TTC	AAT	GGT	GGT	243
Gly	Gln	Gly	Leu	Glu	Îrp	Ile	G1y	Tyr	Ile	Asp	Pro	Phe	Asn	Gly	Gly	
			<b>4</b> 5					50					55			
ACT	AGC	TAT	AAT	CAG	AAG	TTC	AAG	GGC	AAG	GTT	ACC	ATG	ACC	GTG	GAC	291
Thr	Ser	Tyr	Asn	Gln	Lys	Phe	Lys	Gly	Lys	Val	Thr	Met	Thr	Val	Asp	
		60					65					70				
ACC	TCT	ACA	AAC	ACC	GCC	TAC	ATG	GAA	CTG	TCC	AGC	CTG	CGC	TCC	GAG	339
Thr		Thr	Asn	Thr	Ala		Met	Glu	Leu	Ser	Ser	Leu	Arg	Ser	Glu	
	75					80					85					
			GTC													387
	Thr	Ala	Val	Туг		Cys	Ala	Arg	Gly	Gly	Asn	Arg	Phe	Ala	Tyr	
90					95					100					105	

配列の型:核酸

•	
TGG GGA CAG GGT ACC CTT GTC ACC GTC AGT TCA GGTGAGTGGA TCC	433
Trp Gly Gin Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser	
110 115	
配列番号:86	
配列の長さ:90	
配列の型:核酸	
額の数:一本額	
トポロジー:直鎖状	
配列の種類:合成DNA	
配列	
GATAAGCTTG CCGCCACCAT GGACTGGACC TGGAGGGTCT TCTTCTTGCT	50
GGCTGTAGCT CCAGGTGCTC ACTCCCAGGT GCAGCTTGTG	90
配列番号:87	
配列の長さ:90	
配列の型: 核酸	
鎖の数:一本額	
トポロジー:直鎖状	
配列の種類:合成DNA	
配列	
CACTCCCAGG TGCAGCTTGT GCAGTCTGGA GCTGAGGTGA AGAAGCCTGG	50
GGCCTCAGTG AAGGTTTCCT GCAAGGCTTC TGGATACTCA	90
配列番号:88	
配列の長さ:90	

鎖の数:一本額	
トポロジー:直鎮状	
配列の種類:合成 DNA	
配列	
TGCAAGGCTT CTGGATACTC ATTCACTAGT TATTACATAC ACTGGGTGCG	50
CCAGGCCCCC GGACAAAGGC TTGAGTGGAT GGGATATATT	90
配列番号:89	
配列の長さ:90	
配列の型: 核酸	
鎖の数:一本鎖	
トポロジー:直鎖状	
配列の種類:合成DNA	
配列	
CTTGAGTGGA TGGGATATAT TGACCCTTTC AATGGTGGTA CTAGCTATAA	50
TCAGAAGTTC AAGGGCAGAG TCACCATTAC CGTAGACACA	90
配列番号:90	
配列の長さ:90	
配列の型:核酸	
鎖の数:一本鎖	
トポロジー:直鎖状	
配列の種類:合成DNA	
配列	
GTCACCATTA CCGTAGACAC ATCCGCGAGC ACAGCCTACA TGGAGCTGAG	50
CAGCCTGAGA TCTGAAGACA CGGCTGTGTA TTACTGTGCG	90

配列番号:91

配列の長さ:94	
配列の型:核酸	
鎖の数:一本鎖	
トポロジー:直鎖状	
配列の種類:合成DNA	
配列	
ACGGCTGTGT ATTACTGTGC GAGAGGGGGT AACCGCTTTG CTTACTGGGG	50
CCAGGGAACC CTGGTCACCG TCTCCTCAGG TGAGTGGATC CGAC	94
配列番号:92	
配列の長さ:15	
配列の型:核酸	
鎖の数:一本鎖	
トポロジー:直額状	
配列の種類:合成DNA	
配列	
GATAAGCTTG CCGCC	15
配列番号:93	
配列の長さ:15	
配列の型:核酸	
鎖の数:一本鎖	
トポロジー:直鎖状	
配列の種類:合成DNA	
配列	
GTCGGATCCA CTCAC	15
•	

配列番号:94

配列の長さ:433

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

起源

生物名:マウス及びヒト

直接の起源

クローン: pUC-RV<sub>H</sub> -sle 1220Ha

特徴:ヒトIL-6Rに対する再構成ヒトsleAUK12-20抗体のH鎖V領域バージョン「a」及びそれをコードする遺伝子。

アミノ酸 -19--1:leader

アミノ酸 1-30:FR1

アミノ酸 31-35:CDR1

アミノ酸 36-49:FR2

アミノ酸 50-66:CDR2

アミノ酸 67-98:FR3

アミノ酸 99-105:CDR3

アミノ酸 109-116:FR4

ヌクレオチド 1-6: Hind III 部位

ヌクレオチド 427-433: Bam HI 部位

配列

AAGCTTGCCG CCACC ATG GAC TGG ACC TGG AGG GTC TTC TTC TTG CTG GCT

Met Asp Trp Thr Trp Arg Val Phe Phe Leu Leu Ala

-15

-10

GT!	GC1	CCA	GGT	GCT	CAC	TCC	CAG	GTG	CAG	CTI	GTG	CAG	TCI	GGA	GCT	99
Val	Ala	Pro	Gly	Ala	His	Ser	GIn	Val	Gin	Leu	Val	Gln	Ser	Gly	Ala	
		-5	,			-1	1				5	i				
GAG	GTG	AAG	AAG	CCT	GGG	GCC	TCA	GTG	AAG	GTT	TCC	TGC	AAG	GCT	TCT	147
GIu	Val	Lys	Lys	Pro	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Val	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	
10					15			•		20				ŧ	25	
GGA	TAC	TCA	TTC	ACT	AGT	TAT	TAC	ATA	CAC	TGG	GTG	CGC	CAG	GCC	CCC	195
Gly	Tyr	Ser	Phe	Thr	Ser	Tyr	Tyr	Ile	His	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	
				30					35					40		
GGA	CAA	AGG	CTT	GAG	TGG	ATG	GGA	TAT	ATT	GAC	CCT	TTC	AAT	GGT	GGT	243
G1y	Gln	Arg	Leu	Glu	Trp	Met	G1y	Tyr	Ile	Asp	Pro	Phe	Asn	Gly	Gly	
			45					50					55			
ACT	AGC	TAT	AAT	CAG	AAG	TTC	AAG	GGC	AGA	GTC	ACC	ATT	ACC	GTA	GAC	291
Thr	Ser	Tyr	Asn	Gln	Lys	Phe	Lys	Gly	Arg	Val	Thr	Ile	Thr	Val	Asp	
		60					65					70				
ACA	TCC	GCG	AGC	ACA	GCC	TAC	ATG	GAG	CTG	AGC	AGT	CTG	AGA	TCT	GAA	339
Thr	Ser	Ala	Ser	Thr	Ala	lyr	Met	Glu	Leu	Ser	Ser	Leu	Arg	Ser	Glu	
	75					80					85					
GAC	ACG	GCT	GTG	TAT	TAC	TGT	GCG	AGA	GGG	GGT	AAC	CGC	TTT	GCT	TAC	387
Asp	Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Gly	Asn	Arg	Phe	Ala	Tyr	
90					95					100					105	
TGG	GGC	CAG	GGA	ACC	CTG	GTC	ACC	GTC	TCC	TCA	GGTG	AGTG	GA T	CC		433
Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	Leu	Val	Thr	Val	Ser	Ser				•		
				110					115							

配列番号:95

配列の長さ:27

配列の型:核酸

額の数:一本額

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

AGGCTTGAGT GGATTGGATA TATTGAC

27

配列番号:96

配列の長さ:27

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

AAGTTCAAGG GCAAGGTCAC CATTACC

27

配列番号:97

配列の長さ:30

配列の型:核酸

額の数:一本額

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

GGTGCTTCCG TGAAAGTCAG CTGTAAAGCT

30

配列番号:98

配列の長さ:30

配列の型: 核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列

AGCTTTACAG CTGACTTTCA CGGAAGCACC

## 請求の範囲

- 1. ヒトインターロイキンー6 受容体 (IL-6R) に対するマウスモノクローナル抗体のライト額 (L額) 可変領域 (V領域)。
- 2. 配列番号 24, 26, 28及び 30 のいずれかに示されるアミノ酸配列を有する請求項1に記載のL鎖 V領域。
- 3. ヒトILー 6 R に対するマウスモノクローナル抗体のヘビー鎖 ( H 額 ) V 領域。
- 4. 配列番号 2 5, 2 7, 2 9 及び 3 1 のいずれかに示されるアミノ酸配列を有する請求項 3 に記載の H 鎖 V 領域。
- 5. (1)ヒトレ額定常領域(C領域)、及びヒトIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体のL鎖V領域を含んで成るL鎖;並びに
- (2)ヒトH鎖C領域、及びヒトIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体のH鎖V領域を含んで成るH鎖; を含んで成るキメラ抗体。
- 6. 前記マウスし額 V 領域が配列番号 2 4, 2 6, 2 8 及び 3 0 のいずれかに示されるアミノ酸配列を有し、そして前記マウス H 鎖 V 領域が配列番号 2 5, 2 7, 2 9 及び 3 1 のいずれかに示されるアミノ酸配列を有する、請求項 5 に記載のキメラ抗体。
- 7. ヒトIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体の L鎖V領域の相補性決定領域(CDR)。
  - 8. 配列番号24, 26, 28及び30のいずれかに示さ

れるアミノ酸配列を有し、該アミノ酸配列の範囲が表9により定義される、請求項7に記載のCDR。

- 9. ヒトIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体の H鎖V領域のCDR。
- 10. 配列番号25, 27, 29及び31のいずれかに示されるアミノ酸配列を有し、該アミノ酸配列の範囲が表9により定義される、請求項9に記載のCDR。
- 1 1. (1) ヒトレ鎖 V 領域のフレームワーク領域(FR)、 及び
- (2) ヒトIL-6 Rに対するマウスモノクローナル抗体 のL額 V 領域の C D R 、

を含んで成るヒトIL-6Rに対する抗体の再構成(reshaped)ヒトL類V領域。

- 12. 前記CDRが配列番号24,26,28及び30のいずれかに示されるアミノ酸配列を有し、該アミノ酸配列の範囲が表9により定義される、請求項11に記載の再構成とトレ額V領域。
- 13. 前記FRがヒト抗体REIに由来する、請求項11 に記載の再構成ヒトレ鎖V領域。
- 14. 表2においてRV」 a又はRV」 bとして示されるアミノ酸配列を有する請求項11に記載の再構成ヒトし鎖V領域。
- 15. 表5においてRV、として表わされるアミノ酸配列を有する請求項11に記載の再構成ヒトL鎖V領域。
  - 16. (1) ヒトH鎖V領域のFR、及び

- (2)ヒトIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体のH鎖V領域のCDR、
- を含んで成る、ヒトIL-6Rに対する抗体の再構成ヒトH 鎖V領域。
- 17. 前記CDRが配列番号25,27,29及び31のいずれかに示されるアミノ酸配列を有し、該アミノ酸配列の範囲が表9により定義される、請求項16に記載の再構成ヒトH鎖V領域。
- 18. 前記FRがヒト抗体NEW又はHAXに由来する、 請求項16に記載の再構成ヒトH鎖V領域。
- 19. 表3にRV<sub>H</sub> a, RV<sub>H</sub> b, RV<sub>H</sub> c, RV<sub>H</sub> d, RV<sub>H</sub> e、又はRV<sub>H</sub> f として示されるアミノ酸配列を有する、請求項16に記載の再構成ヒトH鎖V領域。
- 20. 表 6 における R V<sub>H</sub> a, R V<sub>H</sub> b, R V<sub>H</sub> c もしくは R V<sub>H</sub> d、又は表 7 における R V<sub>H</sub> a, R V<sub>H</sub> b, R V<sub>H</sub> c もしくは R V<sub>H</sub> d として示される アミノ酸配列を有する、請求項 1 7 に記載の再構成ヒトH鎖 V領域。
  - 21. (1) ヒトL鎖C領域、並びに
- (2) ヒトL鎖FR、及びヒトIL-6Rに対するマウス モノクローナル抗体のL鎖CDRを含んで成るL鎖V領域、 を含んで成るヒトIL-6Rに対する再構成ヒト抗体のL鎖。
- 22. 前記ヒトL鎖C領域がヒトァーIC領域であり、ヒトL鎖FRがREIに由来し、前記L鎖CDRが配列番号24,26,28及び30のいずれかに示されるアミノ酸配列を有し、該アミノ酸配列の範囲は表9に定義される通りであ

- る、請求項21に記載の再構成ヒト抗体し額。
- 23. 前記L額V領域が表2においてRV、a又はRV、bとして示されるアミノ酸配列を有する、請求項21に記載の再構成ヒト抗体L額。
- 24. 前記L鎖V領域が表 5 においてRV」として表わされるアミノ酸配列を有する、請求項 21 に記載の再構成ヒト抗体L鎖。
  - 25. (1) ヒトH類 C 領域、並びに
- (2)ヒトH鎖FR、及びヒトIL-6Rに対するマウス モノクローナル抗体のH鎖CDRを含んで成るH鎖V領域、 を含んで成るヒトIL-6Rに対する再構成ヒト抗体のH鎖。
- 26.前記ヒトH額C領域がヒトェC領域であり、前記ヒトH額FRがNEW又はHAXに由来し、前記H額CDRが配列番号25,27,29及び31のいずれかに示されるアミノ酸配列を有し、該アミノ酸配列の範囲が表9において定義される通りである、請求項25に記載の再構成ヒト抗体H額。
- 27. 前配H額V領域が表3にRVma, RVmb, RVmc又はRVmdとして示されるアミノ酸配列を有する、請求項25に記載の再構成ヒト抗体H額。
- 28. 前記H鎖V領域が表6におけるRVna, RVnb, RVncもしくはRVnd又は表7におけるRVna, RVnb, RVnc又はRVndとして示されるアミノ酸配列を有する、請求項25に記載の再構成ヒト抗体H鎖。
  - 29. (A) (1) ヒトL鎖C領域、及び

- (2)ヒトレ額FR、及びヒトIL-6Rに対するマウス モノクローナル抗体のし額CDRを含んで成るL額V領域、 を含んで成るし額;並びに
  - (B) (1) ヒトH鎖C領域、並びに
- (2) ヒトH額FR、及びヒトIL-6Rに対するマウス モノクローナル抗体のH額CDRを含んで成るH額V領域、 を含んで成るH額:

を含んで成るヒトILー6尺に対する再構成ヒト抗体。

- 30.前記し額CDRが配列番号24,26,28及び30のいずれかに示されるアミノ酸配列を有し、該アミノ酸配列の範囲が表9に定義される通りであり、H鎖CDRが配列番号25,27,29及び31のいずれかに示されるアミノ酸配列を有し、該アミノ酸配列の範囲が表9において定義される通りであり;ヒトし額FRがREIに由来し;前記ヒトH鎖FRがNEW又はHAXに由来し、前記ヒトトロ額C領域はヒトィーIC領域であり;そして前記ヒトH鎖C領域はヒトκC領域である、請求項29に記載の再構成ヒト抗体。
- 3 1. 前記し鎖 V 領域が表 2 において R V L a 又は R V L b として示されるアミノ酸配列を有する、請求項 2 9 に記載の再構成ヒト抗体。
- 32. 前記L鎖V領域が表5においてRV」として示されるアミノ酸配列を有する、請求項29に記載の再構成ヒト抗体。
- 33. 前配H鎖V領域が表3にRV<sub>H</sub> a, RV<sub>H</sub> b, RV<sub>H</sub> c, RV<sub>H</sub> d, RV<sub>H</sub> e、又はRV<sub>H</sub> f として示されるアミ

- ノ酸配列を有する、請求項29に記載の再構成ヒト抗体。
- 3 4. 前記H額V領域が表 6 におけるRVH a, RVH b, RVH c もしくはRVH d又は表 7 におけるRVH a, RVH b, RVH c もしくはRVH dとして示されるアミノ酸配列を有する、請求項 2 9 に記載の再構成ヒト抗体。
- 35. ヒトIL-6 Rに対するマウスモノクローナル抗体のL鎖V領域をコードするDNA。
- 3 6. 前記 L 鎖 V 領域が配列番号 2 4 , 2 6 , 2 8 及び 3 0 のいずれかに示されるアミノ酸配列を有する、請求項 3 5 に記載の D N A 。
- 37. ヒトIL-6 R に対するマウスモノクローナル抗体のH鎖V領域をコードするDNA。
- 38. 前記 H 鎖 V 領域が配列番号 25, 27, 29 及び 3 1 のいずれかに示されるアミノ酸配列を有する、請求項 37 に記載の D N A。
- 39. ヒトIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体 のL鎖V領域のCDRをコードするDNA。
- 40. 前記CDRが配列番号24, 26, 28及び30のいずれかに示されるアミノ酸配列を有し、該アミノ酸配列の範囲が表9に定義される請求項39に記載のCDRをコードするDNA。
- 41. ヒトIL-6 Rに対するマウスモノクローナル抗体のH鎖V領域のCDRをコードするDNA。
- 42. 前記CDRが配列番号25, 27, 29及び31のいずれかに示されるアミノ酸配列を有し、該アミノ酸配列の

範囲が表9において定義される、請求項41に記載のCDRをコードするDNA。

- 43. (1) ヒトL鎖V領域のFR、及び
- (2)ヒトIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体 のL額V領域のCDR、

を含んで成る、ヒトIL-6Rに対する抗体の再構成ヒトL鎖V領域をコードするDNA。

- 44. 前記CDRが配列番号24, 26, 28及び30のいずれかに示されるアミノ酸配列を有し、該アミノ酸配列の範囲が表9に定義される、請求項43に記載の再構成ヒトL鎖V領域をコードするDNA。
- 45. 前記FRがREIに由来する、請求項43に記載の 再構成ヒトL額V領域をコードするDNA。
- 4 6. 前記L額V領域が表 2 における R V L a 又は R V L b として示されるアミノ酸配列を有する、請求項 4 3 に記載の D N A 。
- 47. 前記し鎖V領域が表5におけるRV」として示されるアミノ酸配列を有する、請求項43に記載のDNA。
- 48. 配列番号57に示されるヌクレオチド配列を有する 請求項43に記載のDNA。
  - 49. (1) ヒトH鎖V領域のFR、及び
- (2)ヒトIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体のH鎖V領域のCDR、

を含んで成る、ヒトIL-6Rに対する抗体の再構成ヒトH 鎖V領域をコードするDNA。

- 50. 前配CDRが配列番号25, 27, 29及び31のいずれかに示されるアミノ酸配列を有し、該アミノ酸配列の範囲が表9に定義される、請求項49に記載の再構成ヒトH鎖V領域をコードするDNA。
- 5 1. 前記FRがNEW又はHAXに由来する、請求項 4 9 に記載の再構成ヒトH鎖V領域をコードするDNA。
- 52. H額V領域が表3にRV<sub>H</sub> a, RV<sub>H</sub> b, RV<sub>H</sub> c, RV<sub>H</sub> d, RV<sub>H</sub> e、又はRV<sub>H</sub> f として示されるアミノ酸配列を有する、請求項49に記載の再構成ヒトH額V領域をコードするDNA。
- 53. 前記H鎖V領域が表6におけるRVna, RVnb, RVncもしくはRVnd又は表7におけるRVna, RVnb, RVncもしくはRVndとして示されるアミノ酸配列 を有する、請求項49に記載のDNA。
- 54. 配列番号 56に示されるヌクレオチド配列を有する、 請求項49に記載のDNA。
  - 5 5. (1) ヒトL鎮C領域;並びに
- (2)ヒトFR、及びヒトIL-6Rに対するマウスモノ クローナル抗体のCDRを含んで成るL鎖V領域;

を含んで成るヒトIL-6Rに対する抗体の再構成ヒトL 鎖をコードするDNA。

- 56. 前配上額 V 領域が配列番号 57 に示されるヌクレオチド配列を有する請求項 55 に記載の DNA。
  - 57. (1)ヒトH鎖C領域;並びに
  - (2)ヒトFR、及びヒトIL-6Rに対するマウスモノ

クローナル抗体のCDRを含んで成るH鎖V領域;

を含んで成るヒトIL-6Rに対する抗体の再構成ヒトH 鎖をコードするDNA。

- 58. 前記H鎖V領域が配列番号56に示されるヌクレオチド配列を有する請求項57に記載のDNA。
- 59. 請求項35,37,39,41,43,49,55 及び57のいずれか1項に記載のDNAを含んで成るベクター。
- 60. 請求項35,37,39,41,43,49,55 及び57のいずれか1項に記載のDNAを含んで成るベクタ ーにより形質転換された宿主細胞。
  - 61. (1) ヒトL鎖C領域:及び
- (2)ヒトIL-6Rに対するマウスモノクローナル抗体 のL鎖V領域;

を含んで成る、ヒトIL-6Rに対する抗体のキメラL鎖を コードするDNA。

- 62. (1) ヒトH鎖C領域:及び
- (2) ヒトILー6 Rに対するマウスモノクローナル抗体の H 鎖 V 領域

を含んで成る、ヒトIL-6Rに対する抗体のキメラH鎖 をコードするDNA。

63. ヒトIL-6 Rに対するキメラ抗体の製造方法であって、

請求項61に記載のDNAを含んで成る発現ベクター及び 請求項62に記載のDNAを含んで成る発現ベクターにより 同時形質転換された宿主細胞を培養し、そして

目的とする抗体を回収する、

段階を含んで成る方法。

64. ヒトIL-6 Rに対する再構成ヒト抗体の製造方法であって、

請求項55に記載のDNAを含んで成る発現ベクター及び 請求項57に記載のDNAを含んで成る発現ベクターにより 同時形質転換された宿主細胞を培養し、そして

目的とする抗体を回収する、

ことを含んで成る方法。

- 65. 配列番号85, 86又は94に示すヌクレオチド配列を有する、請求項49に記載のDNA。
- 66. 配列番号71に示すヌクレオチド配列を有する、請求項43に記載のDNA。

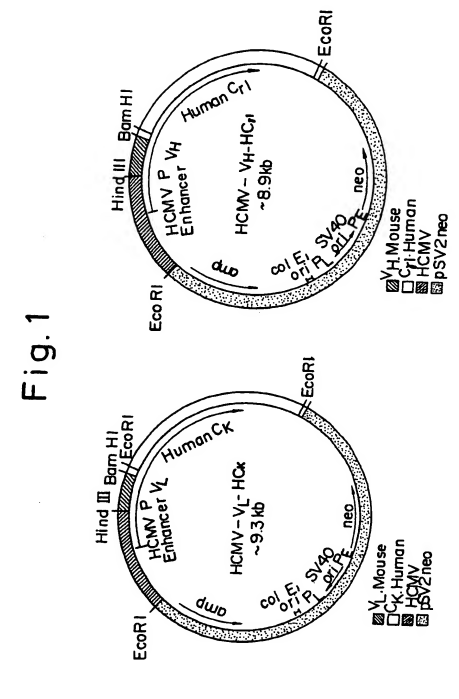
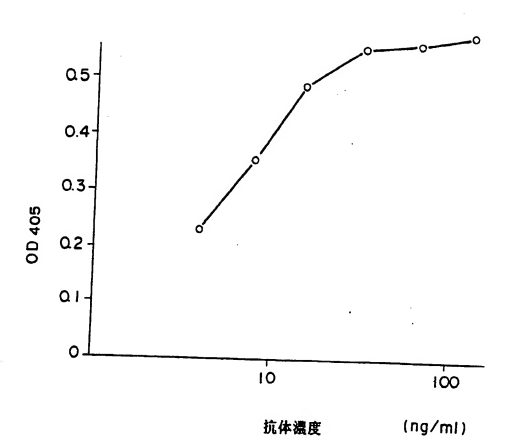
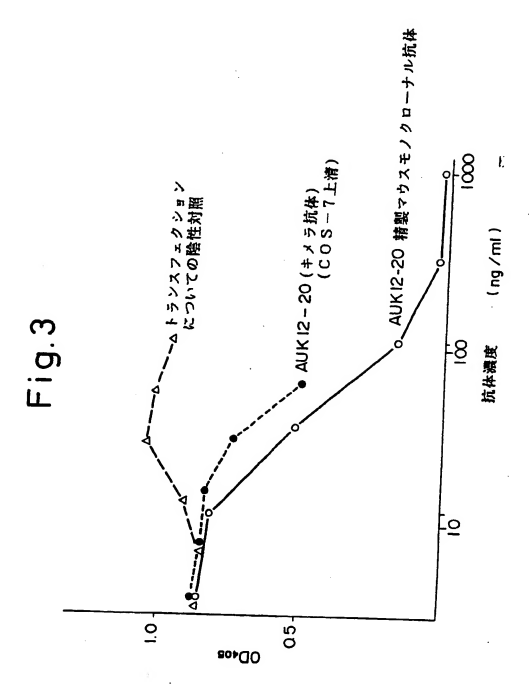
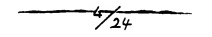


Fig.2







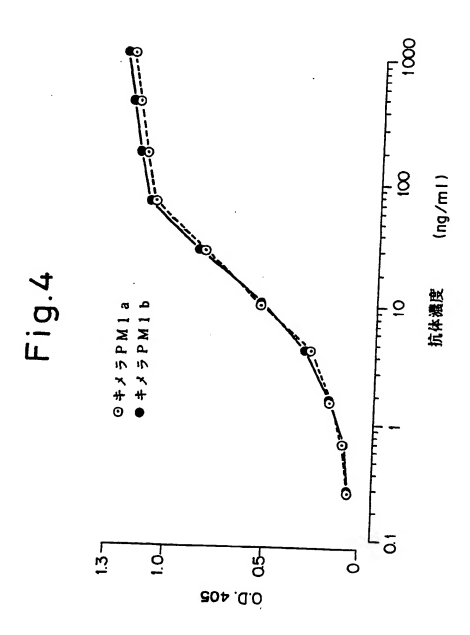
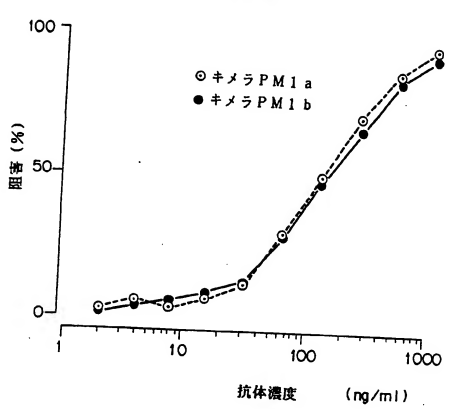
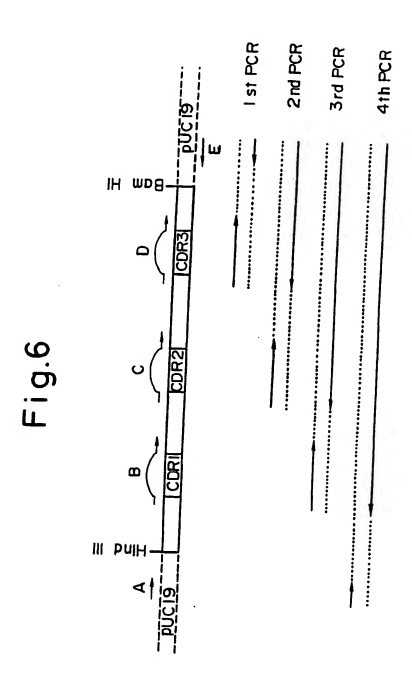


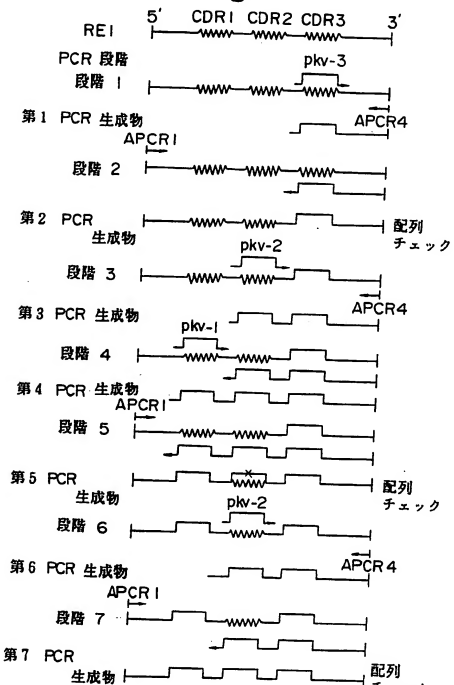
Fig.5





Ĺ





8/24

Fig.8

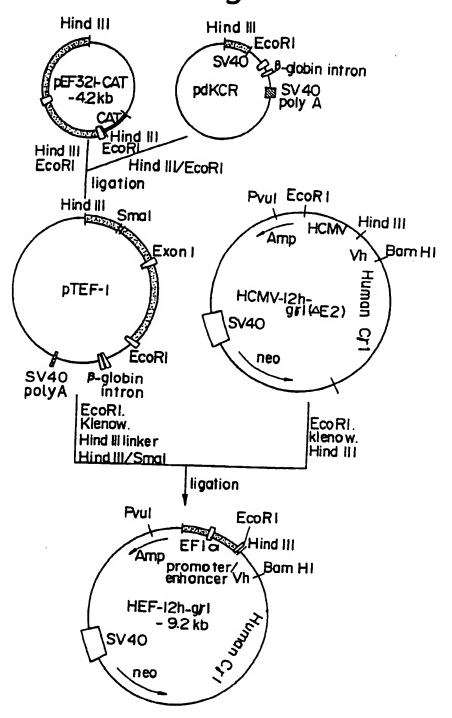
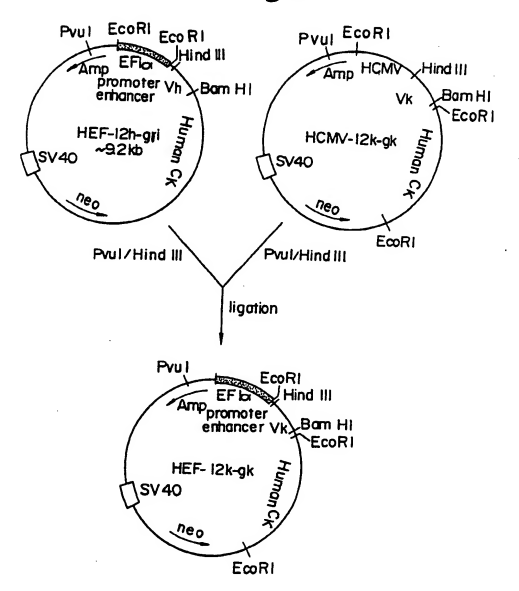
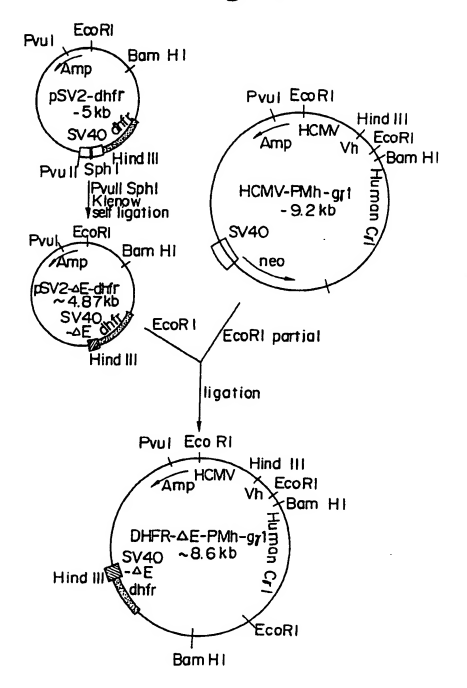


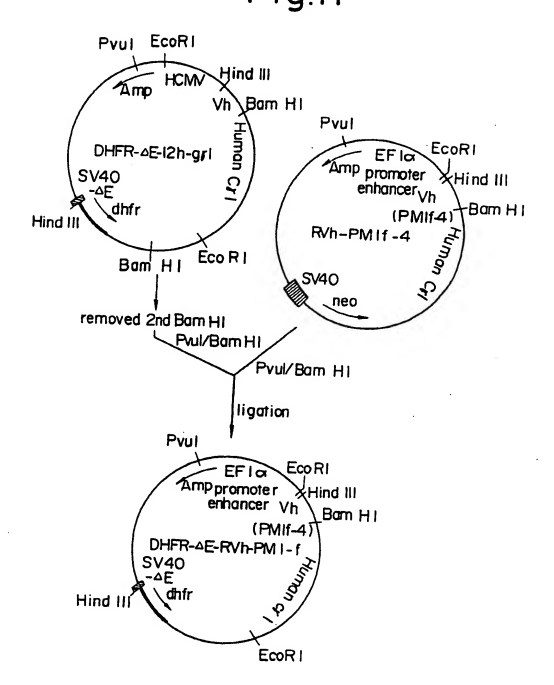
Fig.9

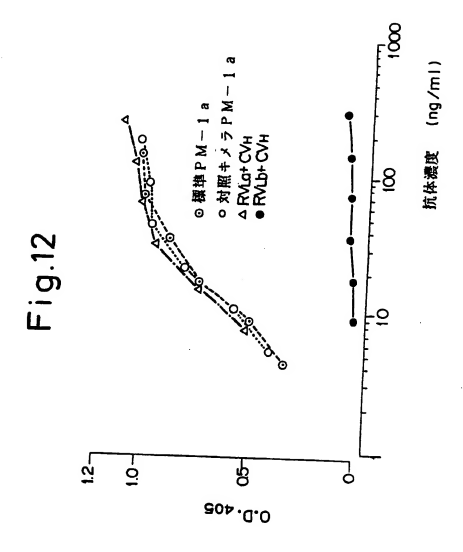


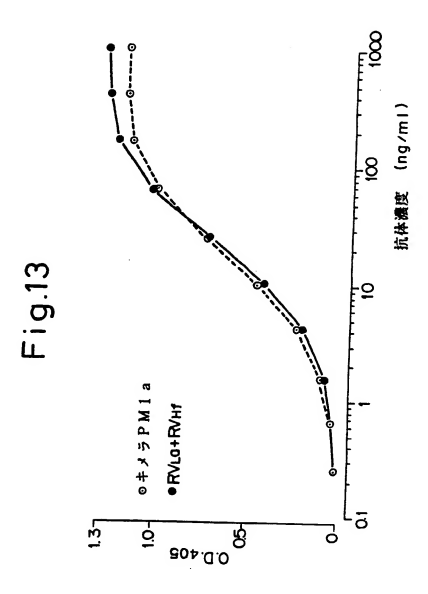
# Fig.10

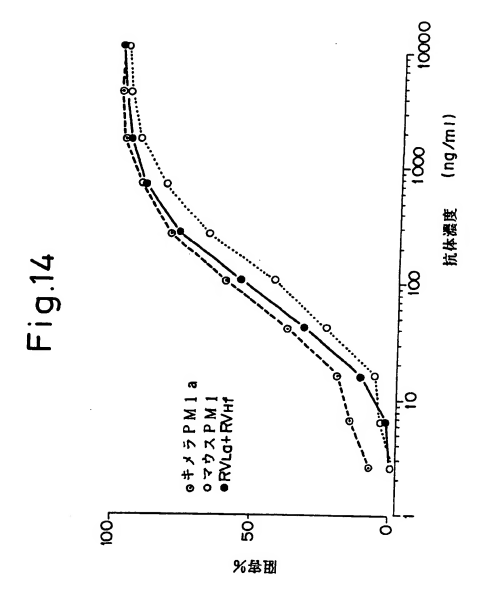


# Fig.11











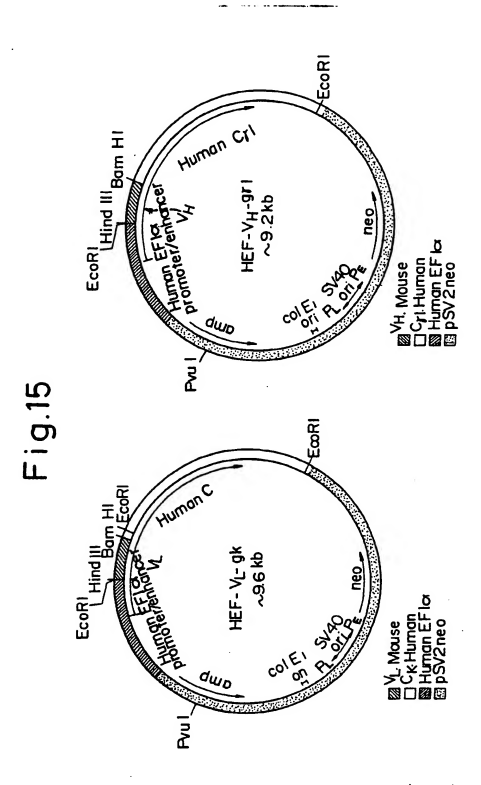


Fig.16

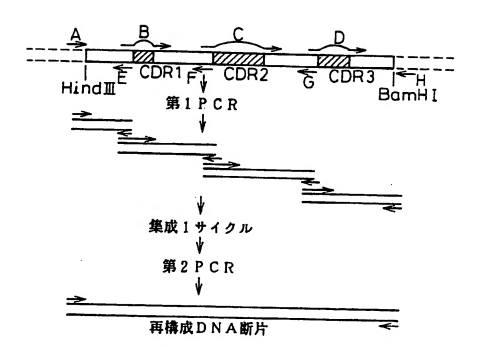


Fig.17

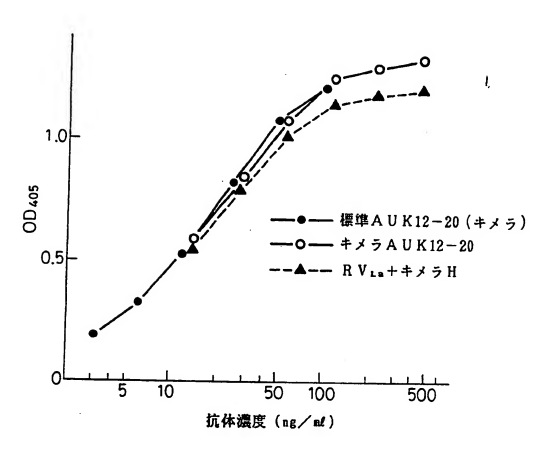


Fig.18

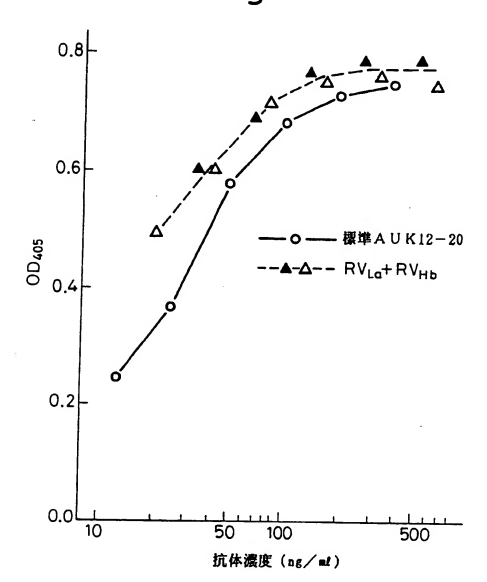


Fig.19

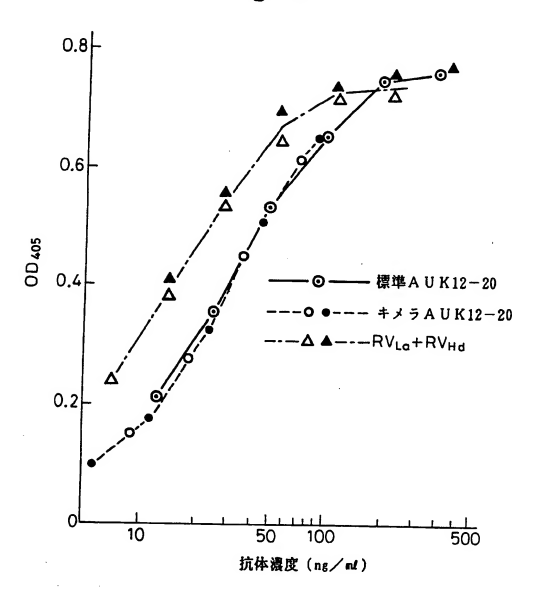
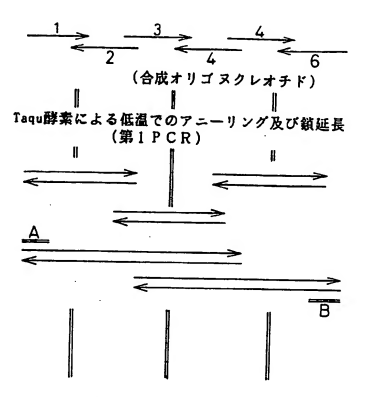


Fig.20



末端プライマーA及びBを添加した後の合成 遺伝子の集成及び増幅 (第2PCR)



Fig.21

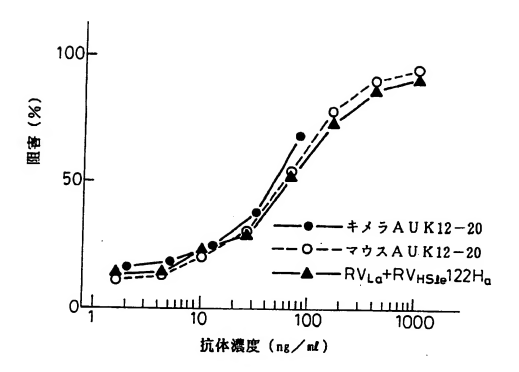


Fig.22

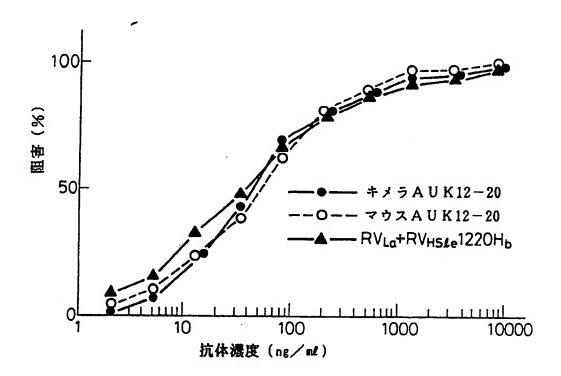


Fig.23

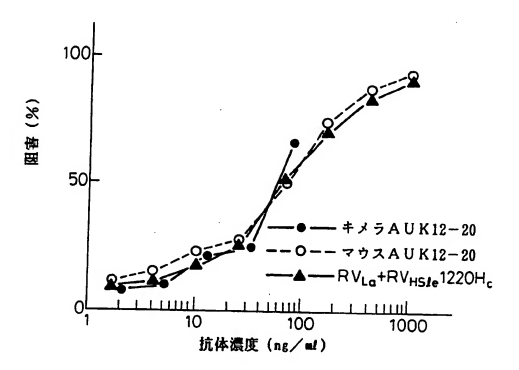
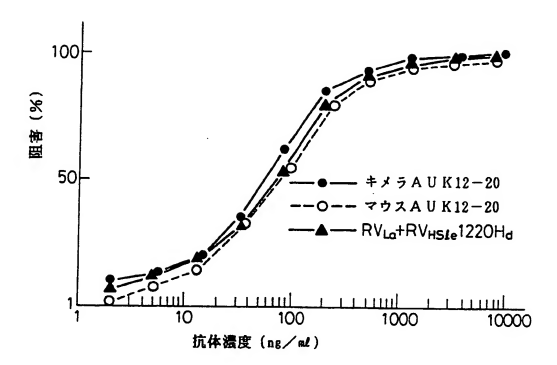


Fig.24



# INTERNATIONAL SEARCH REP RT

International Application No PCT/JP92/00544

LCIA	REIECATO	W OF SUPPOSE SERVICE	International Application No PC	r/JP92/00544	
Accord	no to Interne	M OF SUBJECT MATTER (If several citional Patent Classification (IPC) or to both	isselfication symbols apply, indicate all) 4		
In	t. C1 <sup>5</sup>	C12P21/08, C07K15/	28, C12N15/13//C12P	21/00	
II. FIEL	DE SEARC	(C12P21/08, C12R1:	91)		
			amentation Searched 7		
Classifica	tion System		Classification Symbols		
			7,120		
II	PC	C12P21/00, 21/02, C07K15/28	21/08, C12N15/12, 15	5/13,	
		Documentation Searched out to the Extent that such Docume	ner than Minimum Documentation ents are included in the Fields Searched *		
Bio	logica	l Abstracts Data Ba	se (BIOSIS)		
		DREIDERED TO BE RELEVANT			
Y Y	TOTA	on of Document, 11 with Indication, where a	appropriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13	
•	of I	nal of Immunology, V 9), Y. Hirata et al. L-6 receptor express polyclonal antibodie	. "Characterization	1-64	
¥	Janua	EP, A2, 409607 (Tadamitsu Kishimoto), 1-64 January 23, 1991 (23. 01. 91), £ JP, A, 3-139293 & CA, A, 2021594			
Y	Deve. Febru	A2, 413908 (Yeda Res Lopment Ltd.), Lary 27, 1991 (27. 0 A, 3-157400	1-64		
Y	G. L. "Prod	e, Vol. 312, (1984) Boulianne et al. Suction of functiona human antibody p.	l chimaeric	1-64	
Y	Corpo March	, 61-47500 (Research ration of Japan), 7, 1986 (07. 03. 80 A2, 171496		1-64	
"A" docu	ment defining	cited documents: 14 the general state of the art which is not	"T" later document published after the priority date and not in conflict with	international fiting date or the application but clied to	
COMM	MG 400 ED DS C	IT DELOCATEL LEIGNEUGE	understand the principle or theory	underlying the invention	
rumg	C80	out published on or after the international	"X" document of particular relevance; it be considered novel or cannot be	ochsidered to involve an	
WING	IN CHECK 10	nay throw doubts on priority cleim(s) or establish the publication date of another ecial reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; if be considered to involve an inventi-	re step when the document	
O" doous	ment referring means	to an oral disclosure, use, exhibition or	is combined with one or more oth combination being obvious to a per	er such documents, such son skilled in the art	
P" docur	ment publishe	d prior to the international filing date but ity date claimed	"&" document member of the same pate		
. CERTII	FICATION				
ate of the	Actual Comp	letion of the International Search	Date of Mailing of this International Sea	rch Report	
		992 (27. 07. 92)	August 18, 1992 (		
	Searching A		Signature of Authorized Officer		
Japar	nese Pa	etent Office			

R	IRTHER INFORMATION CONTINUED FROM THE SECOND SHEET	
	Y JP, A, 62-500352 (Celltech Ltd.), February 19, 1987 (19. 02. 87), & WO, A1, 86/1533 & BP, A1, 194276 & GB, A, 2177096	1-64
	<pre>Y JP, A, 62-296890 (Gregory Poel Winter), December 24, 1987 (24. 12. 87), &amp; EP, A2, 239400 &amp; GB, A, 2188638</pre>	7-34, 43-60, 64
_V.[	OBSERVATIONS WHERE CERTAIN CLAIMS WERE FOUND UNSEARCHABLE 1	
This	International search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2) (a) for Claim numbers . because they relate to subject matter not required to be searched by this	
2-[	Claim numbers , because they relate to parts of the international application that do not com requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specific	ply with the prescribed sally:
3.[]	Claim numbers , because they are dependent claims and are not drafted in accordance with sentences of PCT Rule 6.4(a).	h the second and third
VI.	OBSERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING *	
This	International Searching Authority found multiple inventions in this international application as follow	<b>1</b> :
	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search reportains of the international application.	
<b>2</b> []	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international act those claims of the international application for which fees were paid, specifically claims:	arch report covers only
<b>3</b> .[]	No required additional search free were timely pold by the applicant. Consequently, this international search invention first mentioned in the claims; it is covered by claim numbers:	ch report is restricted to
~_	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, the international Sear invite payment of any additional fee.  rk on Protest	thing Authority did not
	The additional search fees were accompanied by applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.	

				01/31 3	2/00344
	明の属する				
国 原 特 /	許分類(IPC	JEC CC.		•	
1		C12P21/08,	C07K15/28	,	
		C12N15/13/	C12P21/00		
17 89	原属金を行-	(C12P21/08,	C12R1:91)		
<u> </u>	100 mm T S 1) -				
43 8	1 体 系	選査を行っ		P)	
71 %	व्राप्तः गर	<del>31</del>	類紀号		
I	PC	C12P21/00, 3 15/13, C071	21/02, 21/0 K15/28	8, C1	2N 1 5/1 2,
			資料で調査を行ったも	·	
Bi	ologic	al Abstracts Data	Base (BIOSI	8)	
					1
	連する技術に	関する文献			
引用文献の オテゴリー 英	引用文	献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する歯)	所の表示	請求の範囲の番号
Y	Journ	al of Immaology,	第148卷 第94	<u>a</u>	1-64
	(194	9), Y. Hirata et	al. Character	rization	
		L-6 receptor expr			
	and p	elyclonal antibod	ies " p. 2900	-2906	٠
			•		
Y		2, 409607 (Tada		to),	1-64
	2 3.	月 1991(28, 01	. 91),		
	&JP,	A, 3-189298&C	A, A, 20215	9 4	
7.5					
Y	EP, A	2, 413908 (Yeds	Research and	Develo-	1-64
		Ltd.),	1		
į	27. 2	月 1991(27, 02	, 91),		
1	EJP,	A, 3-157400			
Y	Ma 4	- #210# /100			
•		e, 第812卷, (198 . Production of f			1-64
	4. 41	Production of 1	TUCLIONE! CHIE	PROLIG	1
米利用金	畝のカチゴリ				
		ー なではなく、一般的技術水準を示すもの	「丁」国際出版日又は優先		
「E」先行:	文献ではあるが	4、国際出願日以後に公表されたもの	期と矛盾するもので のために引用するもの		泉埋义な理書の理事
「L」優先権主張に疑義を規定する文献又は他の文献の発行日 「X」特に関連のある文献であって 当体文献のみで最初の所					
おしくに他の特別な理由を確立するために引用する文献 規性又は進歩性がないと考えられるもの					
「〇」口頭による関示、使用、展示等に官及する文献 文献との、当書者にとって自頭である組合サビとって当					
「P」国際出版日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の 歩性がないと考えられるもの					
日の後に公長された文献 「&」同一パテントファミリーの文献					
N. 12 E					
<b>国際調査を充了した日</b> 国際調査報告の発送日					
<b>27. 07. 92 18.08.92</b>				8.82	
<b>1</b> 原資金機関			権限のある職員		
		499 A 49-	-	<u> </u>	4 B 8 2 1 4
8 2	<b>本国特許</b>	テ (ISA/JP)	特許庁審査官	da 100	40 H 0.
w	·			内田	伊 生 💩

第2ページから続く情報					
	(皿郷の銃き)				
	mouse / human antibody " p. 643-676				
Y	JP, A, 61-47500(新技術開発事業団), 7. 3月, 1986(07, 08, 86), &EP, A2, 171496	1-64			
Y	JP, A, 62-500352(セルテック リミテッド), 19. 2月 1987(19. 02. 87), &WO, A1, 86/1533&EP, A1, 194276 &GB, A, 2177096	1-64			
V. :	一郎の請求の範囲について国際調査を行わないときの意見				
次の	請求の範囲については特許協力条約に基づく国際出願等に関する法律第8条第3項の規則	とによりこの国際			
四查報	告を作成しない。その理由は、次のとおりである。				
1	請求の範囲	55.			
2	請求の範囲 <u>は、有効な国際関査</u> をすることができる程度にまで所定の要件 い国際出願の部分に係るものである。	‡を満たしていな			
з. 🗀	請求の範囲は、従属請求の範囲でありかつ PCT 規則 6.4(a)第 2 文の規定に	こ従って起草され			
	ていない。				
VI. :	<b>発明の単一性の要件を満たしていないときの意見</b>				
次に対	でべるようにこの国際出願には二以上の発明が含まれている。				
, -	流标1 可抗性中心直流器数据指数1 上 物理性医性性上上 6 mg - 5 6 图题图中的上上				
1. 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されたので、この国際調査報告は、国際出願のすべての国査可能な請求の範囲について作成した。					
2. 通加して納付すべき手数料が指定した期間内に一部分しか納付されなかったので、この国際調査報告は、					
手数料の納付があった発明に係る次の請求の範囲について作成した。					
情求の範囲					
_	囲に最初に記載された発明に係る次の請求の範囲について作成した。	音は、研究の軸			
	請求の範囲	- TT			
	追加して納付すべき手数料を要求するまでもなく、 すべての調査可能な訴求の範囲につい とができたので、追加して納付すべき手数料の納付を命じなかった。	いておびずるこ			
追加手数料具議の申立てに関する注意					
=	□ 追加して納付すべき手数料の納付と同時に、追加手数料異議の申立てがされた。 □ 追加して納付すべき手数料の納付に際し、追加手数料異議の申立てがされたかった。				

#### 国際出版書号 PCT/JP # 2 / 00544

*ナゴリー・	する技術に関する文献(第2ページからの続き) 引用文献名及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
Y	JP, A, 62-296890 (ダレゴリー ボール ウインター), 24. 12月 1987 (24. 12. 87), &EP, A2, 239400&GB, A, 2188638	7-34, 43-60, 64
12.7		
		,
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

様式PCT/ISA/210(特別ページ) (1985年1月)

#### Translated from the Japanese

Translated by Brian John Fish for Finnegan, Henderson, Farabow, Garrett & Dunner, L.L.P. May 7, 1999

- (19) The Japan Patent Office (JP)
- (12) Public Report of a Laid Open Patent (A)
- (11) Laid-Open Patent Application No. Hei 4 (1992)-228089
- (43) Laid-Open Date: August 18, 1992
- (21) Application No.: Hei 3 (1991)-110565
- (22) Application Date: May 15, 1991
- (31) Priority Right Claim No.: Patent Application Hei 2 (1990)-124581
- (32) Priority Date: May 15, 1990
- (33) Country of Priority Right Claim: JAPAN
- (71) Applicant: Kanebuchi Kagaku Kabushiki Kaisha, Osaka, Japan.
- (72) Inventor: Yukio Eguchi
- (72) Inventor: Akinari Nagaoka
- (72) Inventor: Shigeki Kunihiro
- (72) Inventor: Takashi Asahi

Request for Examination: Not Yet Requested 13 Claim Clauses (Total of 18 Pages)

(54) [Title of the Invention] Hypercalcimia treatment/preventive agent.

(57) [Abstract] (Amended)

[Structure] Monoclonal antibodies specific to human parathyroid hormone (pTHrP) are produced by a hybridoma. This hybridoma is obtained by fusing antibody-producing cells originating from animals immunized with PTH<sub>1</sub>P, or part of its sequence, and myeloma cells. Genes from the variable region of said monoclonal antibodies are then cloned. Using these clones, exodontia/human chimera monoclonal antibodies are made.

[Outcome] The aforementioned monoclonal antibodies are useful as a treatment/preventive agent for hypercalcimia. In using the monoclonal antibodies of the present invention, hypertension can be treated with greater results, and for a relatively long time, than is true with conventional methods involving antisera or polyclonal antibodies.

# 學公開特許公報(A)

#### (11)特許出賴公開書号

# 特開平4-228089

(33)公開日 平成4年(1992)8月18日

(%) Int CIA (%) 1/2 P (21/08) (%) 1/2 (21/08)		行内整理推转 5214~18	F I		技術長示菌病
- A 6 1 K - 39 395 - C 1 2 N - 5/10	ADD N	5413 4C			•
		5828 ~ 4 B	C 1 2 N	157 (0)	A
		7236 4B	_	5/ 00	В
			- 香花月·宋 - 朱縛.:	文 請求項の数3(を19)	印) 最終度に持く
(20)出性番号	持續平3 - 110565		(71)出職人	000000941	
221 to 66 C	W. B		:	推測化学工業株式会社	
22118 <b>46</b> 8	平成3年(1991)5月	1517	İ	大阪府大阪市北区中之島	3 丁目 2 番 4 号
(1) 優光権主張番号	<b>\$\$ 66</b> 420 10 (64)	•	(72) 発明者	正口 行生	
	平2 (1990) 5 月15日			兵庫県明石市大久保町大	
33) 優先権主張国			(***) <b>A</b> IGH <b>5</b>	レ・ロワイヤルを書館(	)1号
		•	(72) 発明者	_	· <b>-</b>
			(72) 免明者	兵庫県高砂市高砂町神市 関庁 海幽	同じ 一3 光雪寮
				兵庫県高砂市高砂町中街	ளிர் அர் உ <b>சை</b> வ
			(72) 発明者	粗奉司	-10 10 CAR
				兵庫県神戸市東水区つつ	じがほ3 Fifto
				6	
			(74)代理人	弁理士 山本 秀賓	

#### (51) 【発明の名称】 「高カルシウム血症治療・予防剤

#### (57)【慶約】 (修正有)

【構成】ヒト副甲状腺ホルモン間連タンパク(pTHrP)に対して特異性を有するモノクローナル抗体が、ハイブリドーマにより生産される。このハイブリドーマーは、ド丁日・ドまたはその部分配料を有するペプチドにより免疫された動物由来の抗体産生細胞とミエローマ細胞との融合により得られる。さらに該モノクローナル抗体の可変部領域の遺伝子をクローニングし、これを用いてげっ娘ブヒトキメラモノクローナル抗体が作成される。

【効果】上記モノクローナル抗体は、高カルシウム血症 市場・予防潮として有用である。本発明のモノクローナ ル抗体を用いることにより、逆来の抗血病あるいはポリ クローナル抗体を用いた方法よりも高成績でかつ比較的 長期間にわたり高血症を治療することが可能である。